Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/006410

International filing date: 25 March 2005 (25.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-108502

Filing date: 31 March 2004 (31.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 02 June 2005 (02.06.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日 本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

JP2004-108502

出願年月日

2004年 3月31日 Date of Application:

願 番 号

特願2004-108502 Application Number:

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

The country code and number of your priority application,

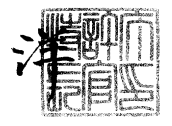
to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

出 願 人 新日本石油株式会社

Applicant(s):

2005年 5月20日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】 特許願 【整理番号】 103 - 048平成16年 3月31日 【提出日】 【あて先】 特許庁長官 【国際特許分類】 C10M145/10 C10N 40:20 【発明者】 神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 【住所又は居所】 新日本石油株式会社内 【氏名】 瀧川 克也 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 新日本石油株式会社内 【氏名】 別府 幸治 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 新日本石油株式会社内 【氏名】 三本 信一 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県横浜市中区千鳥町8番地 新日本石油株式会社内 【氏名】 正広 【特許出願人】 【識別番号】 0 0 0 0 0 4 4 4 4 【氏名又は名称】 新日本石油株式会社 【代理人】 【識別番号】 100062225 【弁理士】 【氏名又は名称】 秋元 輝雄 【電話番号】 0 3 - 3 4 7 5 - 1 5 0 1 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 001580 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 【物件名】 図面

要約書

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

鉱油、油脂および合成油の中から選ばれる少なくとも1種を基油とし、 必須成分として(A)分散型粘度指数向上剤を含有するすべり案内面用潤滑油組成物。 【書類名】明細書

【発明の名称】すべり案内面用潤滑油組成物

【技術分野】

 $[0\ 0\ 0\ 1\]$

本発明はすべり案内面用潤滑油組成物に関し、さらに詳しくは、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の全てを満足するすべり案内面用潤滑油組成物に関する。

【背景技術】

[0002]

工作機械の加工テーブルなどのすべり案内面でスティックスリップが発生するとその摩擦振動がそのまま加工物に転写され、その結果、加工精度が低下したり、あるいはその振動から工具寿命が低下する等の問題が生ずる。従って、すべり案内面用潤滑油には、低摩擦である(摩擦係数が小さい)ことに加えて金属面一金属面間の高いスティックスリップ防止性が要求されている。

また、工作機械ではすべり案内面用潤滑油が工作物の加工液に混入してしまう構造になっているものが多い。特に、加工液として水溶性切削液を用いている場合、このすべり案内面用潤滑油の混入が水溶性切削液の劣化(切削性能の低下、腐敗の促進、更油寿命の短縮、廃液処理コストの上昇など)の原因の一つとなっている。

[0003]

従って、すべり案内面用潤滑油の性能としては、すべり案内面での摩擦係数の低減やスティックスリップの防止といった潤滑特性に優れていることに加えて、水溶性切削液に混入した場合を考慮して水溶性切削液との分離性に優れていることが要求される。

スティックスリップの防止に関しては、例えば、硫黄化合物、エステルと脂肪酸とを組み合わせた潤滑油組成物(例えば、特許文献1を参照)、硫黄化合物とリン化合物のアミン塩とを組み合わせた潤滑油組成物(例えば、特許文献2を参照)などの使用が提案されている。

また、摩擦特性に関しては、例えば、酸性リン酸エステル又はそのアルキルアンモニウム塩、亜リン酸、脂肪酸及び直鎖アルキルアミンを組み合わせた潤滑油組成物(例えば、特許文献3を参照)、リン化合物を用いたすべり案内面用潤滑油組成物(例えば、特許文献4を参照)、グリセリルエーテル化合物とリン酸エステル類又はそのアミン塩とを組み合わせた工作機械油組成物(例えば、特許文献5を参照)などの使用が提案されている。

また、水溶性切削液との分離性については、例えば、カルボン酸及び/又はエステル、アルカリ金属の有機酸塩、並びに亜リン酸エステル及びそのアミン塩を組み合わせた潤滑油組成物(例えば、特許文献6を参照)、カルボン酸及び/又はエステル、アルカリ金属の有機酸塩、並びにリン酸エステルを組み合わせた潤滑油組成物(例えば、特許文献7を参照)などの使用が提案されている。

しかしながら、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の全てを両立することは必ずしも容易ではなく、従来のすべり案内面用潤滑油は、十分満足できる性能を有するものではなかった。

【特許文献1】特開昭57-67693号公報

【特許文献2】特開昭51-74005号公報

【特許文献3】特開平8-134488号公報

【特許文献4】特開平8-209175号公報

【特許文献 5 】 特開平 1 1 - 2 0 9 7 7 5 号公報

【特許文献6】特開平9-328696号公報

【特許文献7】特開平11-1693号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

 $[0\ 0\ 0\ 4\]$

本発明は、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の全て

を満足するすべり案内面用潤滑油組成物を提供せんとするものである。

【課題を解決するための手段】

[0005]

本発明者らは、上記目的を解決すべく鋭意検討を重ねた結果、所定基油に(C)分散型 粘度指数向上剤を含有せしめることで上記課題が解決されることを見出し、本発明を完成 するに至った。

すなわち、本発明は、鉱油、油脂および合成油の中から選ばれる少なくとも1種を基油とし、必須成分として(A)分散型粘度指数向上剤を含有する、すべり案内面用潤滑油組成物に関する。

【発明の効果】

[0006]

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物は、摩擦特性、スティックスリップ防止性および 水溶性切削液との分離性の全てを満足するものである。

【発明を実施するための最良の形態】

$[0\ 0\ 0\ 7]$

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物においては、鉱油、油脂および合成油の中から選ばれる少なくとも1種を基油として用いる。

ここで、鉱油としては、原油を常圧蒸留および減圧蒸留して得られた潤滑油留分に対して、溶剤脱れき、溶剤抽出、水素化分解、溶剤脱ろう、接触脱ろう、水素化精製、硫酸洗浄、白土処理などの1種もしくは2種以上の精製手段を適宜組み合わせて適用して得られるパラフィン系またはナフテン系などの鉱油を挙げることができる。また、ワックス異性化基油、GTL WAX (ガストゥリキッド ワックス)を異性化する手法で製造される基油等も使用可能である。

また、油脂としては、例えば、牛脂、豚脂、ひまわり油、大豆油、菜種油、米ぬか油、ヤシ油、バーム油、バーム核油、あるいはこれらの水素添加物等が挙げられる。

[0008]

また、合成油としては、例えば、ポリ α -オレフィン(エチレンープロピレン共重合体、ポリブテン、1-オクテンオリゴマー、1-デセンオリゴマー、およびこれらの水素化物等)、アルキルベンゼン、アルキルナフタレン、モノエステル(ブチルステアレート、オクチルラウレート)、ジエステル(ジトリデシルグルタレート、ジー2-エチルヘキシルアジペート、ジイソデシルアジペート、ジトリデシルアジペート、ジー2-エチルヘキシルセバケート等)、ポリエステル(トリメリット酸エステル等)、ポリオールエステル(トリメチロールプロバンカプリレート、トリメチロールプロバンペラルゴネート、タエリスリトールー2-エチルヘキサノエート、ペンタエリスリトールペラルゴネート等)、ポリオキシアルキレングリコール、ポリフェニルエーテル、ジアルキルジフェニルエーテル、リン酸エステル(トリクレジルフォスフェート等)、含フッ素化合物(バーフルオロポリエーテル、フッ素化ポリオレフィン等)、シリコーン油等が例示できる。

これらの基油のうち、好ましいものは、鉱油、ポリαーオレフィン、ポリオールエステル、ポリオキシアルキレングリコールである。

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物の基油としては、上記した基油を単独で用いても よいし、2種以上組み合わせてもよい。

[0009]

5 ℃以下である。

 $[0\ 0\ 1\ 0\]$

(A)成分:

摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の点から本発明のすべり案内面用潤滑油組成物には、(A)成分として分散型粘度指数向上剤を添加することが必須である。

ここでいう分散型粘度指数向上剤としては、潤滑油の分散型粘度指数向上剤として用いられる任意の化合物が使用可能であるが、具体的には例えば、下記の一般式(1)、(2)または(3)で表される化合物の中から選ばれる1種または2種以上のモノマー(A-1)と、

下記の一般式(4)または(5)で表される化合物の中から選ばれる1種または2種以上の含窒素モノマー(A-2)を共重合して得られる共重合体またはその水素化物などが挙げられる。

【0011】 (A-1)成分 【化1】



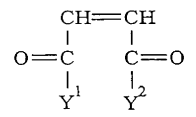
【0012】

$$CH_2 = \begin{matrix} R^3 \\ I \\ C \end{matrix}$$

$$R^4$$

一般式 (2)

【0013】



一般式(3)

【0014】 (A-2)成分

$$CH_2 = C$$

$$COO - \left(-R^6 - \frac{1}{a}Y^3\right)$$

$$COO - \left(-R^6 - \frac{1}{a}Y^3\right)$$

【また Y^3 としては、それぞれ個別に、具体的には、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブチルアミノ基、アニリノ基(ONH-)、 P と ONH-)、 P と ONH- P と ONH-

 $[0\ 0\ 1\ 5]$

$$CH_2 = \overset{R^7}{\overset{!}{\overset{!}{C}}}$$
 ············一般式(5)

【またY4としては、それぞれ個別に、具体的には、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブチルアミノ基、アニリノ基(ONH-O)、 トルイジノ基(ONH-O)、 キシリジノ基(ONH-O)、 キシリジノ基(ONH-O)、 アセチルアミノ基(ONH-O)、 ベンゾイルアミノ基(ONH-O)、 セロリル基(ON-O)、 ピロリル基(ON-O)、 ピロリル基(ON-O)、 ピロリル基(ON-O)、 ピロリンニル基(ON-O)、 ピロリジール基(ON-O)、 ピロリジール基(ON-O)、 ピロリドンル基(ON-O)、 ピロリドニル基(ON-O)、 ピロリドンル基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O)、 ピロリドン基(ON-O) 、 ピロリドン基(ON-O) 、 ピロリドン基(ON-O) 、 学が例示できる。】

$[0\ 0\ 1\ 6\]$

一般式(1)、(2)及び(3)中、R 1 及びR 3 は、それぞれ個別に、水素原子またはメチル基を示し、R 2 は農素数 1 ~ 1 8のアルキル基を示し、R 4 は農素数 1 ~ 1 2の 農化水素基を示し、Y 1 およびY 2 は、別個に、水素原子、農素数 1 ~ 1 8のアルキルアルコールの残基(1 8 2 8 は農素数 1 ~ 1 8のモノアルキルアミンの残基(1 8 2 1 3 8 は農素数 3 1 ~ 3 1 8 0 モノアルキルアミンの残基(3 8 3 1 ~ 3 8 は農素数 3 1 ~ 3 8 な 3 8 は農素数 3 2 な 3 8 な 3 9 は農素数 3 1 ~ 3 8 な 3 9 な 3 8 な 3 9 な 3 9

$[0\ 0\ 1\ 7\]$

 R^2 、 R^8 および R^9 の炭素数 $1\sim 18$ のアルキル基としては、具体的には、それぞれ個別に、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基等のアルキル基(これらアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い)が例示できる。

$[0\ 0\ 1\ 8]$

またR⁴としては、具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基等のアルキル基(これらアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテニル基、ノネニル基、デセニル基、

ウンデセニル基、ドデセニル基等のアルケニル基(これらアルケニル基は直鎖状でも分枝状でも良い);シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペンチル基、ジメチルシクロペンチル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペキシル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメチルシクロペガチル基、ジメエチルシール基(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良く、またアリール基への結合位置も任意である);等が挙げられる。

$[0\ 0\ 1\ 9]$

(A-1) 成分のモノマーとして好ましいものとしては、具体的には、炭素数 $1\sim18$ アルキルアクリレート、炭素数 $1\sim18$ アルキルアクリレート、炭素数 $1\sim18$ アルキルメタクリレート、炭素数 $2\sim20$ のオレフィン、スチレン、メチルスチレン、無水マレイン酸エステル、無水マレイン酸アミド及びこれらの混合物等が例示できる。なかでも(A-1)成分のモノマーとしては一般式(1)であらわされるモノマー、たとえば、アルキル基の炭素数が $1\sim18$ のアルキル(メタ)アクリレートである。

一方、(A-2)成分としての一般式(4)および一般式(5)中、 R^5 および R^7 は、それぞれ個別に、水素原子またはメチル基を示し、 R^6 は農素数 $2\sim18$ のアルキレン基を示し、aは 0 または 1 の整数を示す。

 \mathbf{Y}^3 および \mathbf{Y}^4 は、それぞれ個別に、炭素数 $1 \sim 30$ の窒素原子を含有する有機基をそれぞれ示している。

 Y^3 及び Y^4 としては、環を有する基であることが好ましく、かかる環は芳香族環よりも脂肪族環を有する基であることがより好ましい。

Y³及びY⁴としては、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との 分離性の点から 6 員環を有する基であることが好ましい。

 Y^3 及び Y^4 としては、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の点から含酸素原子環を有する基であることがより好ましい。

 ${
m Y}^{\, 3}$ 及び ${
m Y}^{\, 4}$ としては、窒素原子を ${
m I}$ 個有する基であることが好ましい。

Y³及びY⁴としては、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との 分離性の点から最も好ましいのはモルホリノ基である。

[0020]

R⁶としては具体的には、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ペンチレン基、ヘキシレン基、ヘプチレン基、オクチレン基、ノニレン基、デシレン基、ウンデシレン基、ドデシレン基、トリデシレン基、テトラデシレン基、ペンタデシレン基、ヘキサデシレン基、ヘプタデシレン基、オクタデシレン基等のアルキレン基(これらアルキレン基は直鎖状でも分枝状でも良い)等が例示できる。

$[0\ 0\ 2\ 1]$

成分(A-2)モノマーとしての一般式(4)と一般式(5)の中では、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の点から一般式(4)で表されるモノマーが好ましい。具体的には、ジメチルアミノメチルメタクリレート、ジエチルアミノメチルメタクリレート、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ジエチルアミノエチルメタクリレート、2-メチルー5-ビニルピリジン、モルホリノメチルメタクリレート、モルホリノエチルメタクリレート及びこれらの混合物等が例示できる。

[0022]

以上から、必須成分としての(A)分散型粘度指数向上剤とは、上記の(A-2)成分のような含窒素モノマーをコモノマーとする共重合体を意味している。必須成分の(A)成分である分散型粘度指数向上剤は、前記(A-1)成分の中から選ばれる1種または2種以上の含窒素モノマーと、(A-2)成分の中から選ばれる1種または2種以上の含窒素モノマーとを共重合することにより得ることができる。共重合の際の(A-1)成分と(A-2)成分のモル比は任意であるが、一般に、80:20~95:5程度である。また共重合の反応方法も任意であるが、通常、ベンゾイルバーオキシドなどの重合開始剤の存在下で(A-1)成分と(A-2)成分をラジカル溶液重合させることにより容易に共重合体が得られる。また(A)成分の分散型粘度指数向上剤の数平均分子量も任意であるが、通常、数平均分子量が、1、000~1、500、000、好ましくは10、000~200、000のものを用いるのが望ましい。

[0023]

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物における必須成分としての(A)成分の含有量の上限値は、組成物全量基準で、10質量%、好ましくは5質量%、より好ましくは2質量%である。含有量が10質量%を越えても、含有量に見合うだけの摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性のさらなる向上は見られず、またせん断による粘度低下を引き起こすため、好ましくない。一方、(A)成分の含有量の下限値は、組成物全量基準で、0.01質量%、好ましくは0.05質量%、さらに好ましくは0.1質量%である。(A)成分の含有量が0.01質量%に満たない場合は、その添加効果が見られず、すべり案内面用潤滑油組成物の摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性が悪化する恐れがあるため、好ましくない。

[0024]

次の本発明のすべり案内面用潤滑油組成物に適宜に添加できる任意成分について説明する。

(B)成分:

任意成分であるが、摩擦特性及びスティックスリップ防止性の点から、本発明のすべり 案内面用潤滑油組成物は(B)成分として、下記一般式(6)~(8)で表される化合物 の少なくとも一種を含むことが好ましい。

 $R^{1} O - CO - NR^{1} I - (CH_2)_n - COOX^1$ (6)

(式中、 R^{10} は農素数 $6\sim30$ のアルキル基又は農素数 $6\sim30$ のアルケニル基、 R^{11} は農素数 $1\sim4$ のアルキル基、 X^{1} は水素、農素数 $1\sim30$ のアルケニル基、 R^{10} は農素数 $1\sim30$ のアルケニル基、 R^{10} は水素、農素数 $1\sim30$ 0のアルケニル基、 R^{10} 100円の整数を示す。)

 $[R^{1} O - CO - NR^{1} I - (CH_2)]_{n} - COO]_{m}Y^{5}$ (7)

(式中、 R^{10} は農素数 $6\sim30$ のアルキル基又は農素数 $6\sim30$ のアルケニル基、 R^{11} は農素数 $1\sim4$ のアルキル基、 Y^5 はアルカリ金属又はアルカリ土類金属、 R^{11} は農素数 R^{11} 0 ない。 R^{11} 1 は農素数 R^{11} 2 ない。 R^{11} 3 は R^{11} 4 の整数、 R^{11} 3 は R^{11} 4 の整数、 R^{11} 4 の整数、 R^{11} 3 は R^{11} 4 の整数、 R^{11} 4 の整数、 R^{11} 4 の

 $[R^{1} \circ -C \circ -N R^{1}] - (C H_2)_n - C \circ O]_m - Z - (O H)_m, (8)$

(式中、 R^{10} は炭素数 $6 \sim 30$ のアルキル基又は炭素数 $6 \sim 30$ のアルケニル基、 R^{11} は炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基、Zは 2 価以上の多価アルコールの水酸基を除いた残基、mは 1 以上の整数、m'は 0 以上の整数、m+m'は Zの価数、nは $1 \sim 4$ の整数を示す。)

[0025]

一般式(6)~(8)中、R¹⁰は農素数6~30のアルキル基又は農素数6~30のアルケニル基を表す。基油への溶解性などの点から、農素数6以上のアルキル基又はアルケニル基であることが必要であり、農素数7以上であることが好ましく、農素数8以上であることがより好ましい。また、貯蔵安定性などの点から、農素数30以下のアルキル基又はアルケニル基であることが必要であり、農素数24以下であることが好ましく、農素数20以下であることがより好ましい。このようなアルキル基及びアルケニル基としては、具体的には例えば、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル

基、ヘプタデシル基、オクタデシル基、ノナデシル基、イコシル基等のアルキル基(これらアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテニル基、ノネニル基、デセニル基、ウンデセニル基、ドデセニル基、トリデセニル基、テトラデセニル基、ペンタデセニル基、ヘキサデセニル基、ヘプタデセニル基、オクタデセニル基、ノナデセニル基、イコセニル基等のアルケニル基(これらアルケニル基は直鎖状でも分枝状でも良く、また二重結合の位置も任意である)等が挙げられる。

[0026]

一般式(6)~(8)中、 R^{\perp} は炭素数 1 ~4 のアルキル基を表す。貯蔵安定性などの点から、炭素数 4 以下のアルキル基であることが必要であり、炭素数 3 以下であることが好ましく、炭素数 2 以下であることがより好ましい。一般式(6)~(8)中、n は 1 ~4 の整数を表す。貯蔵安定性などの点から、4 以下の整数であることが必要であり、3 以下であることが好ましく、2 以下であることがより好ましい。

[0027]

一般式(6)中、 X^1 は水素、農素数 $1\sim30$ のアルキル基又は農素数 $1\sim30$ のアルケニル基を表す。 X^1 が表すアルキル基又はアルケニル基としては、貯蔵安定性など、農素数10以下であることが必要であり、農素数20以下であることが必要であり、農素数10以下であることが必要であり、農素数10以下であることがより好ましい。このようなアルキル基、ペンチル基としては、具体的には例えば、メチル基、エチル基、デシル基等のアルキル基(これらアルチル基、カクチル基、ナクテニル基、デシル基等のアルキル基、ベンチル基、北上・ル本・ガケニル基、オクテニル基、ブロベニル基、デセニル基等のアルケニル基、インテニル基、ガクテニル基、デセニル基等のアルケニル基(これらアルケニル基は直鎖状でも良く、また二重結合の位置も任意る)等が挙げられる。また、耐スラッジ性に優れるなどの点から、アルキル基であることが多ましい。 X^1 としては、摩擦特性が向上する、摩擦特性効果の持続性が向上するなどの点から、水素、農素数 $1\sim20$ のアルキル基であることがより好ましく、水素または農素数 $1\sim20$ のアルキル基であることがさらにより好ましい。

[0028]

一般式(7)中、 Y^5 はアルカリ金属またはアルカリ土類金属を表し、具体的には例えば、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム等が挙げられる。これらの中でも、摩擦特性効果の持続性の向上の点から、アルカリ土類金属が好ましい。一般式(7)中、mは Y^5 がアルカリ金属の場合は1を示し、Yがアルカリ土類金属の場合は2を示す。

[0029]

一般式(8)中、乙は2価以上の多価アルコールの水酸基を除いた残基を表す。このよ うな多価アルコールとしては、具体的には例えば、エチレングリコール、プロピレングリ コール、1,4-ブタンジオール、1,2-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、 1,6-ヘキサンジオール、1,2-オクタンジオール、1,8-オクタンジオール、イ ソプレン グリコール、3-メチルー1,5-ペンタンジオール、ソルバイト、カテコール 、レゾルシン、ヒドロキノン、ビスフェノールA、ビスフェノールF、水添ビスフェノー ル A 、水添ビスフェノール F 、ダイマージオール等の 2 価のアルコール;グリセリン、 2 一(ヒドロキシメチル)ー1、3ープロパンジオール、1、2、3ーブタントリオール、 1, 2, 3ーペンタントリオール、2ーメチルー1, 2, 3ープロバントリオール、2ー メチルー 2 , 3 , 4 ー ブタント リオール 、2 ーエチルー 1 , 2 , 3 ー ブタント リオール 、 2,3,4-ペンタントリオール、2,3,4-ヘキサントリオール、4-プロピルー3 , 4 , 5 — ヘプタントリオール、2 , 4 — ジメチル — 2 , 3 , 4 — ペンタントリオール、 1,2,4-ブタントリオール、1,2,4-ペンタントリオール、トリメチロールエタ ン、トリメチロールプロバン等の3価アルコール;ペンタエリスリトール、エリスリトー u、1,2,3,4-ペンタンテトロール、2,3,4,5-ヘキサンテトロール、1, 2,4,5-ペンタンテトロール、1,3,4,5-ヘキサンテトロール、ジグリセリン 、ソルビタン等の 4 価アルコール;アドニトール、アラビトール、キシリトール、トリグ リセリン等の5個アルコール;ジペンタエリスリトール、ソルビトール、マンニトール、イジトール、イノシトール、ダルシトール、タロース、アロース等の6個アルコール;ポリグリセリン又はこれらの脱水縮合物等が挙げられる。

[0030]

一般式(8)中、mは1以上の整数、m'は0以上の整数であり、かつm+m'はZの価数と同じである。つまり、Zの多価アルコールの水酸基のうち、全てが置換されていても良く、その一部のみが置換されていても良い。

$[0\ 0\ 3\ 1]$

任意成分としての上記(B)成分は、一般式(6)~(8)の中から選ばれる少なくとも1種の化合物であるが、摩擦特性効果の持続性の向上などの点から、一般式(6)および(7)の中から選ばれる少なくとも1種の化合物であることが好ましい。また、一般式(6)~(8)の中から選ばれる1種の化合物のみを単独で使用しても良く、2種以上の化合物の混合物を使用しても良い。

なお、一般式(6)で表される化合物の好適な例として、 $R^{\ 1\ 0}$ が炭素数 $1\ 7$ のアルケニル基、 $R^{\ 1\ 1}$ がメチル基、 $X^{\ 1}$ が水素、n が 1 である N - オレオイルサルコシンが挙げられる。

[0032]

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物における任意成分の(B)成分の含有量の上限値は、組成物全量基準で5質量%、好ましくは2質量%、より好ましくは1質量%である。含有量が5質量%を越えた場合、含有量に見合うだけの摩擦特性のさらなる向上はみられず、貯蔵安定性が低下することから好ましくない。一方、(B)成分の含有量の下限値は、組成物全量基準で0.001質量%、好ましくは0.003質量%、さらに好ましくは0.005質量%である。(B)成分の含有量が0.001質量%に満たない場合は、摩擦特性の向上効果がみられないため好ましくない。

[0033]

(C)成分:

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物には、任意成分であるが、さらに摩擦特性およびスティックスリップ防止性の点から、(C)成分として、(C)下記一般式(9)で表される化合物を含有することが好ましい。

 $R^{12} - CH_2COOH \qquad - 般式 \quad (9)$

 $R^{13} - C_{6}H_{4}O -$ (10)

(式中、 R^{13} は 炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル 基または 水素を示す。)

$[0\ 0\ 3\ 4\]$

一般式(9)中、R 1 2 は炭素数 2 2 2 のアルキル基、炭素数 2 2 2 のアルケニル基または一般式(1 0)で表される基を示す。 R 1 2 が示すアルキル基としては、炭素数 2 $^$

[0035]

 R^{12} が示すアルケニル基としては、炭素数 $7 \sim 29$ であることが必要である。基油への溶解性などの点から、炭素数 7 以上であることが必要であり、炭素数 9 以上であることが好ましい。また、貯蔵安定性などの点から、炭素数 29 以下であることが必要であり、炭素数 22 以下であることが好ましく、炭素数 19 以下であることがより好ましい。このようなアルケニル基としては、具体的には例えば、ヘプテニル基、オクテニル基、ノネニ

ル基、デセニル基、ウンデセニル基、ドデセニル基、トリデセニル基、テトラデセニル基 、ペンタデセニル基、ヘキサデセニル基、ヘプタデセニル基、オクタデセニル基、ノナデ セニル基等(これらアルケニル基は直鎖状でも分枝状でも良い)が挙げられる。

[0036]

一般式(10)中、 R^{13} は農素数 $1\sim20$ のアルキル基または水素を表す。 R^{13} が示すアルキル基としては、貯蔵安定性などの点から農素数20以下であることが必要であり、農素数19以下であることが好ましく、農素数15以下であることがより好ましい。また、基油への溶解性などの点から農素数3以上であることが好ましく、農素数5以上であることがより好ましい。また、 R^{13} がアルキル基の場合において、その置換位置は任意であるが、摩擦特性の向上効果により優れる点からバラ位またはメタ位であることが好ましく、バラ位であることがより好ましい。一般式(9)において、 R^{12} は上記したように、農素数 $7\sim29$ のアルケニル基であっても、農素数 $7\sim29$ のアルケニル基であっても、一般式(10)で表される基であっても良いが、摩擦特性により優れるなどの点から、一般式(10)で表される基であることが好ましい。

[0037]

本発明の油組成物において、(C)成分を配合する場合の含有量は任意であるが、多量に配合すると耐スラッジ性が低下する恐れがあることから、組成物全量基準で5質量%以下であることが好ましく、1質量%以下であることがより好ましく、0.5質量%以下であることがさらにより好ましい。一方、摩擦特性の向上効果を十分に発揮させるなどの点から、組成物全量基準で0.001質量%以上であることが好ましく、0.003質量%以上であることがさらにより好ましい

[0038]

(D)成分:

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物には、任意成分の(D)成分として、極圧性向上の点から硫黄系極圧剤を用いることが好ましい。

この硫黄系極圧剤として具体的には、硫化油脂、硫化脂肪酸、硫化エステル、硫化オレフィン、ジヒドロカルビル(ポリ)サルファイド、チアジアゾール化合物、アルキルチオカルバモイル化合物、チオカーバメート化合物、チオテルペン化合物、ジアルキルチオジプロピオネート化合物、硫化鉱油、ジチオリン酸亜鉛化合物、ジチオカルバミン酸亜鉛化合物、ジチオリン酸モリブデン化合物及びジチオカルバミン酸モリブデンなどを挙げることができる。これらの硫黄系極圧剤は、1種を単独用いてもよく、2種以上の混合物として用いてもよい。

$[0\ 0\ 3\ 9\]$

硫化油脂は、硫黄や硫黄含有化合物と油脂(ラード油、鯨油、植物油、魚油等)を反応させて得られるものであり、その硫黄含有量は特に制限はないが、一般に5~30質量%のものが好適である。その具体例としては、硫化ラード、硫化なたね油、硫化ひまし油、硫化大豆油、硫化米ぬか油およびこれらの混合物などを挙げることができる。

$[0 \ 0 \ 4 \ 0]$

硫化脂肪酸の例としては、硫化オレイン酸などを、硫化エステルの例としては、不飽和脂肪酸(オレイン酸、リノール酸又は上記の動植物油脂から抽出された脂肪酸類などを含む)と各種アルコールとを反応させて得られる不飽和脂肪酸エステル及びこれらの混合物などを任意の方法で硫化することにより得られるものなどが挙げられ、具体的には例えば、硫化オレイン酸メチルや硫化米ぬか脂肪酸オクチルおよびこれらの混合物などを挙げることができる。

$[0 \ 0 \ 4 \ 1]$

硫化オレフィンとしては、例えば、下記一般式(11)で表される化合物が挙げられる

この化合物は、炭素数 2 ~ 1 5 のオレフィンまたはその二~四量体を、硫黄、塩化硫黄 等の硫化剤と反応させることによって得られ、該オレフィンとしては、プロピレン、イソ ブテン、ジイソブテンなどが好ましい。

[0042]

 $R^{14} - S_a - R^{15}$ (11)

【式中、 $R^{1/4}$ は炭素数 $2\sim1$ 5 のアルケニル基、 $R^{1/5}$ は炭素数 $2\sim1$ 5 のアルキル基又はアルケニル基を示し、a は $1\sim8$ の整数を示す。】

また、ジヒドロカルビル(ポリ)サルファイドは、下記一般式(12)で表される化合物である。ここで、 \mathbf{R}^{16} 及び \mathbf{R}^{17} がアルキル基の場合、硫化アルキルと称されることがある。

[0043]

 $R^{16} - S_b - R^{17}$ (12)

【式中、 R^{16} 及び R^{17} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ炭素数 $1\sim20$ の鎖状アルキル基、分枝状又は環状アルキル基、炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $7\sim20$ のアルキルアリール基あるいは炭素数 $7\sim20$ のアリールアルキル基を示し、bは $1\sim8$ の整数を示す。】

上記一般式(12)中の R^{16} 及び R^{17} としては、具体的には、nープロピル基、イ ソプロピル基、nーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、 直鎖又は分枝ペンチル基、直鎖又は分枝ヘキシル基、直鎖又は分枝ヘプチル基、直鎖又は 分枝オクチル基、直鎖又は分枝ノニル基、直鎖又は分枝デシル基、直鎖又は分枝ウンデシ ル基、直鎖又は分枝ドデシル基、直鎖又は分枝トリデシル基、直鎖又は分枝テトラデシル 基、直鎖又は分枝ペンタデシル基、直鎖又は分枝へキサデシル基、直鎖又は分枝へプタデ シル基、直鎖又は分枝オクタデシル基、直鎖又は分枝ノナデシル基、直鎖又は分枝イコシ ル基などの直鎖状又は分枝状のアルキル基;フェニル基、ナフチル基などのアリール基; トリル基(全ての構造異性体を含む)、エチルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、 直鎖又は分枝プロピルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝ブチルフェ ニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝ペンチルフェニル基(全ての構造異性 体を含む)、直鎖又は分枝ヘキシルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分 枝ヘプチルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝オクチルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝ノニルフェニル基(全ての構造異性体を含む) 、直鎖又は分枝デシルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝ウンデシル フェニル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝ドデシルフェニル基(全ての構造 異性体を含む)、キシリル基(全ての構造異性体を含む)、エチルメチルフェニル基(全 ての構造異性体を含む)、ジエチルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、ジ(直鎖又 は分枝)プロピルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、ジ(直鎖又は分枝)ブチルフ エニル基(全ての構造異性体を含む)、メチルナフチル基(全ての構造異性体を含む)、 エチルナフチル基(全ての構造異性体を含む)、直鎖又は分枝プロピルナフチル基(全て の構造異性体を含む)、直鎖又は分枝ブチルナフチル基(全ての構造異性体を含む)、ジ メチルナフチル基(全ての構造異性体を含む)、エチルメチルナフチル基(全ての構造異 性体を含む)、ジエチルナフチル基(全ての構造異性体を含む)、ジ(直鎖又は分枝)プ ロピルナフチル基(全ての構造異性体を含む)、ジ(直鎖又は分枝)ブチルナフチル基(全ての構造異性体を含む)などのアルキルアリール基;ベンジル基、フェニルエチル基(全ての異性体を含む)、フェニルプロピル基(全ての異性体を含む)などのアリールアル キル基;などを挙げることができる。これらの中でも、一般式(19)中の R^{29} 及びR30としては、プロピレン、1-ブテン又はイソブチレンから誘導された農素数3~18 のアルキル基、又は農素数6~8のアリール基、アルキルアリール基あるいはアリールア ルキル基であることが好ましく、これらの基としては例えば、イソプロピル基、プロピレ ン2量体から誘導される分枝状へキシル基(全ての分枝状異性体を含む)、プロピレン3 量体から誘導される分枝状ノニル基(全ての分枝状異性体を含む)、プロピレン4量体か ら誘導される分枝状ドデシル基(全ての分枝状異性体を含む)、プロピレン5量体から誘 導される分枝状ペンタデシル基(全ての分枝状異性体を含む)、プロピレン6量体から誘 導される分枝状オクタデシル基(全ての分枝状異性体を含む)、sec-ブチル基、te

r tーブチル基、1ーブテン2量体から誘導される分枝状オクチル基(全ての分枝状異性体を含む)、イソブチレン2量体から誘導される分枝状オクチル基(全ての分枝状異性体を含む)、1ーブテン3量体から誘導される分枝状ドデシル基(全ての分枝状異性体を含む)、イソブチレン3量体から誘導される分枝状ドデシル基(全ての分枝状異性体を含む)、1ーブテン4量体から誘導される分枝状へキサデシル基(全ての分枝状異性体を含む)、イソブチレン4量体から誘導される分枝状へキサデシル基(全ての分枝状異性体を含む)などのアルキル基;フェニル基、トリル基(全ての構造異性体を含む)、エチルフェニル基(全ての構造異性体を含む)、エチルフェニル基(全ての構造異性体を含む)などのアルキルアリール基;ベンジル基、フェニルエチル基(全ての異性体を含む)などのアリールアルキル基が挙げられる。

[0044]

さらに、上記一般式(12)中の R^{16} 及び R^{17} としては、加工効率及び工具寿命の向上の点から、別個に、エチレン又はプロピレンから誘導された炭素数 $3\sim18$ の分枝状アルキル基であることがより好ましく、エチレン又はプロピレンから誘導された炭素数 $6\sim15$ の分枝状アルキル基であることが特に好ましい。

[0045]

一般式(12)で表されるジヒドロカルビル(ポリ)サルファイドとしては、例えば、ジベンジルポリサルファイド、各種ジノニルポリサルファイド、各種ジドデシルポリサルファイド、各種ジブチルポリサルファイド、各種ジオクチルポリサルファイド、ジフェニルポリサルファイド、ジシクロヘキシルポリサルファイドおよびこれらの混合物などを好ましく挙げることができる。

[0046]

チアジアゾール化合物としては、例えば、下記一般式(13)で表される1, 3, 4 ーチアジアゾール、下記一般式(14)で表される1, 2, 4 ーチアジアゾール化合物及び下記一般式(15)で表される1, 4, 5 ーチアジアゾール化合物が挙げられる。

[0047]

【化6】

[0048]

【化7】

$$R^{18}$$
— S_c — C — N
 C — S_d — R^{19}

一般式(14)

[0049]

一般式(15)

[式中、 R^{18} 及び R^{19} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素原子又は炭素数 $1\sim 20$ の炭化水素基を示し、C及び dは同一でも異なっていてもよく、それぞれ $0\sim 8$ の整数を示す]

[0050]

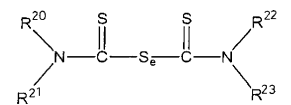
このようなチアジアゾール化合物の具体例としては、2, 5-ビス (n-ヘキシルジチオ) -1, 3, 4-チアジアゾール、2, 5-ビス (n-オクチルジチオ) -1, 3, 4-チアジアゾール、2, 5-ビス (n-オクチルジチオ) -1, 3, 4-チアジアゾール、2, 5-ビス (1, 1, 3, 3-テトラメチルブチルジチオ) -1, 3, 4-チアジアゾール、3, 5-ビス (n-ヘキシルジチオ) -1, 2, 4-チアジアゾール、3, 5-ビス (n-ノニルジチオ) -1, 2, 4-チアジアゾール、3, 5-ビス (n-ノニルジチオ) -1, 2, 4-チアジアゾール、4, 5-ビス (n-ヘキシルジチオ) -1, 2, 3-チアジアゾール、4, 5-ビス (n-オクチルジチオ) -1, 2, 3-チアジアゾール -1, 3-

$[0\ 0\ 5\ 1]$

アルキルチオカルバモイル化合物としては、例えば、下記一般式(16)で表される化合物が挙げられる。

[0052]

【化9】



一般式(16)

[式中、R 20 ~R 23 は同一でも異なっていてもよく、それぞれ炭素数 1~20のアルキル基を示し、e は 1~8の整数を示す。]

このようなアルキルチオカルバモイル化合物の具体例としては、ビス(ジメチルチオカルバモイル)モノスルフィド、ビス(ジブチルチオカルバモイル)モノスルフィド、ビス(ジメチルチオカルバモイル)ジスルフィド、ビス(ジブチルチオカルバモイル)ジスルフィド、ビス(ジオクチルチオカルバモイル)ジスルフィド、ビス(ジオクチルチオカルバモイル)ジスルフィドおよびこれらの混合物などを好ましく挙げることができる。

$[0\ 0\ 5\ 3]$

アルキルチオカーバメート化合物としては、例えば、下記一般式(17)で示される化

合物が挙げられる。

 $[0\ 0\ 5\ 4]$

【化10】

$$R^{24}$$
 S S R^{26} N C S R^{28} S C R^{26} R^{27}

一般式(17)

[式中、R 2 4 \sim R 2 7は同一でも異なっていてもよく、それぞれ炭素数 $1\sim$ 20のアルキル基を示し、R 4 1は炭素数 $1\sim$ 10のアルキル基を示す。]

このようなアルキルチオカーバメート化合物の具体例としては、メチレンビス(ジブチルジチオカーバメート)、メチレンビス[ジ(2-エチルヘキシル)ジチオカーバメート] などを好ましく挙げることができる。

[0055]

さらに、チオテルペン化合物としては、例えば、五硫化リンとピネンの反応物を、ジアルキルチオジプロピオネート化合物としては、例えば、ジラウリルチオジプロピオネート、ジステアリルチオジプロピオネートおよびこれらの混合物などを挙げることができる。

[0056]

硫化鉱油とは、鉱油に単体硫黄を溶解させたものをいう。ここで、本発明にかかる硫化鉱油に用いられる鉱油としては特に制限されないが、具体的には、具体的には、原油に常圧蒸留及び減圧蒸留を施して得られる潤滑油留分を、溶剤脱れき、溶剤抽出、水素化分解、溶剤脱ろう、接触脱ろう、水素化精製、硫酸洗浄、白土処理などの精製処理を適宜組み合わせて精製したバラフィン系鉱油、ナフテン系鉱油などが挙げられる。また、単体硫黄としては、塊状、粉末状、溶融液体状等いずれの形態のものを用いてもよいが、粉末状は溶融液体状の単体硫黄を用いると基油への溶解を効率よく行うことができるのでが、粉末状にない。なお、溶融液体状の単体硫黄は液体同士を混合するので溶解作業を非常に短時間で、力にとができるという利点を有しているが、単体硫黄の融点以上で取り扱わねばならで、加熱設備などの特別な装置を必要としたり、高温雰囲気下での取り扱いとなるため危険を伴うなど取り扱いが必ずしも容易ではない。これに対して、粉末状の単体硫黄は、安化の変質をであり扱いが容易であり、しかも溶解に要する時間が十分に短いので特に好ましい。また、本発明にかかる硫化鉱油における硫黄含有量に特に制限はないが、通常、硫化鉱油全量を基準として好ましくは0.05~1.0質量%であり、より好ましくは0.1~0.5質量%である。

[0057]

ジチオリン酸亜鉛化合物、ジチオカルバミン酸亜鉛化合物、ジチオリン酸モリブデン化合物及びジチオカルバミン酸モリブデン化合物とは、それぞれ下記一般式(18)~(2 1)

[0058]

【化11】

一般式(18)

【0059】 【化12】

$$R^{33}$$
 $N-C-S-Zn-S-C-N$ R^{35} R^{36}

一般式 (19)

【0060】 【化13】

一般式 (20)

【0061】 【化14】

$$R^{41}$$
 N—C S M^3 X³ X³ S C—N R^{43} R⁴⁴

一般式 (21)

[0062]

[式(18)~(21)中、R 29、R 30、R 31、R 32、R 33、R 34、R 35、R 36、R 37、R 38、R 39、R 40、R 41、R 42、R 43及びR 44は同一でも異なっていてもよく、それぞれ農素数1以上の農化水素基を表し、X 2及びX 3はそれぞれ酸素原子又は硫黄原子を表す】で表される化合物を意味する。

[0063]

 $\texttt{zzc} \times \texttt{R}^{\,2\,\,9} \times \texttt{R}^{\,3\,\,0} \times \texttt{R}^{\,3\,\,1} \times \texttt{R}^{\,3\,\,2} \times \texttt{R}^{\,3\,\,3} \times \texttt{R}^{\,3\,\,4} \times \texttt{R}^{\,3\,\,5} \times \texttt{R}^{\,3\,\,6} \times \texttt{R}^{\,3\,\,7}$

```
、R^{38}、R^{39}、R^{40}、R^{41}、R^{42}、R^{43}及びR^{44}で表される炭化水素基の
具体例を例示すれば、メチル基、エチル基、プロピル基(すべての分枝異性体を含む)、
ブチル基(すべての分枝異性体を含む)、ペンチル基(すべての分枝異性体を含む)、ヘ
キシル基(すべての分枝異性体を含む)、ヘプチル基(すべての分枝異性体を含む)、オ
クチル基(すべての分枝異性体を含む)、ノニル基(すべての分枝異性体を含む)、デシ
ル基(すべての分枝異性体を含む)、ウンデシル基(すべての分枝異性体を含む)、ドデ
シル基(すべての分枝異性体を含む)、トリデシル基(すべての分枝異性体を含む)、テ
トラデシル基(すべての分枝異性体を含む)、ペンタデシル基(すべての分枝異性体を含
む)、ヘキサデシル基(すべての分枝異性体を含む)、ヘプタデシル基(すべての分枝異
性体を含む)、オクタデシル基(すべての分枝異性体を含む)、ノナデシル基(すべての
分枝異性体を含む)、イコシル基(すべての分枝異性体を含む)、ヘンイコシル基(すべ
ての分枝異性体を含む)、ドコシル基(すべての分枝異性体を含む)、トリコシル基(す
べての分枝異性体を含む)、テトラコシル基(すべての分枝異性体を含む)などのアルキ
ル基;シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基などのシクロアルキル基
;メチルシクロペンチル基(すべての置換異性体を含む)、エチルシクロペンチル基(す
べての置換異性体を含む)、ジメチルシクロペンチル基(すべての置換異性体を含む)、
プロピルシクロペンチル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、メチルエチルシ
クロペンチル基(すべての置換異性体を含む)、トリメチルシクロペンチル基(すべての
置換異性体を含む)、ブチルシクロペンチル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む
)、メチルプロピルシクロペンチル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ジエ
チルシクロペンチル基(すべての置換異性体を含む)、ジメチルエチルシクロペンチル基
(すべての置換異性体を含む)、メチルシクロヘキシル基(すべての置換異性体を含む)
、エチルシクロヘキシル基(すべての置換異性体を含む)、ジメチルシクロヘキシル基(
すべての置換異性体を含む)、プロピルシクロヘキシル基(すべての分枝異性体、置換異
性体を含む)、メチルエチルシクロヘキシル基(すべての置換異性体を含む)、トリメチ
ルシクロヘキシル基(すべての置換異性体を含む)、ブチルシクロヘキシル基(すべての
分枝異性体、置換異性体を含む)、メチルプロピルシクロヘキシル基(すべての分枝異性
体、置換異性体を含む)、ジエチルシクロヘキシル基(すべての置換異性体を含む)、ジ
メチルエチルシクロヘキシル基(すべての置換異性体を含む)、メチルシクロヘプチル基
(すべての置換異性体を含む)、エチルシクロヘプチル基(すべての置換異性体を含む)
、ジメチルシクロヘプチル基(すべての置換異性体を含む)、プロピルシクロヘプチル基
(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、メチルエチルシクロヘプチル基(すべての
置換異性体を含む)、トリメチルシクロヘプチル基(すべての置換異性体を含む)、ブチ
ルシクロヘプチル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、メチルプロピルシクロ
ヘプチル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ジエチルシクロヘプチル基(す
べての置換異性体を含む)、ジメチルエチルシクロヘプチル基(すべての置換異性体を含
む)などのアルキルシクロアルキル基;フェニル基、ナフチル基などのアリール基;トリ
ル基(すべての置換異性体を含む)、キシリル基(すべての置換異性体を含む)、エチル
フェニル基(すべての置換異性体を含む)、プロピルフェニル基(すべての分枝異性体、
置換異性体を含む)、メチルエチルフェニル基(すべての置換異性体を含む)、トリメチ
ルフェニル基 (すべての置換異性体を含む)、ブチルフェニル基 (すべての分枝異性体、
置換異性体を含む)、メチルプロピルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含
む)、ジエチルフェニル基(すべての置換異性体を含む)、ジメチルエチルフェニル基(
すべての置換異性体を含む)、ペンチルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を
含む)、ヘキシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ヘプチルフェ
ニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、オクチルフェニル基(すべての分枝
異性体、置換異性体を含む)、ノニルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含
む)、デシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ウンデシルフェニ
ル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ドデシルフェニル基(すべての分枝異
性体、置換異性体を含む)、トリデシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を
```

含む)、テトラデシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ペンタデシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ヘキサデシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、ヘプタデシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)、オクタデシルフェニル基(すべての分枝異性体、置換異性体を含む)などのアルキルアリール基;ベンジル基、フェネチル基、フェニルプロピル基(すべての分枝異性体を含む)、フェニルブチル基(すべての分枝異性体を含む)などのアリールアルキル基などが挙げられる。

$[0\ 0\ 6\ 4]$

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物において、(D)成分としての硫黄系極圧剤の含有量は任意であるが、得られるすべり案内面用潤滑油組成物の極圧性向上の点から、組成物全量基準でその下限値は、0.01質量%以上であることが好ましく、0.05質量%以上であることがより好ましく、0.1質量%以上であることがさらにより好ましい。また、それ以上配合しても添加量に見合うほどの効果が得られない点から、上記硫黄極圧剤の含有量の上限値は、組成物全量基準で10質量%以下であることが好ましく、3質量%以下であることが更により好ましく、1質量%以下であることが最も好ましい。

$[0\ 0\ 6\ 5\]$

(E)成分:

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物において、スラッジ抑制の点から、任意成分であるが(E)成分として、エポキシ化合物を配合することができる。エポキシ化合物としては、次のものが挙げられる。

- (1) フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物、
- (2) アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合物
- (3) グリシジルエステル型エポキシ化合物
- (4) アリルオキシラン化合物
- (5) アルキルオキシラン化合物
- (6) 脂環式エポキシ化合物
- (7) エポキシ化脂肪酸モノエステル
- (8) エポキシ化植物油

[0066]

(1)フェニルグリシジルエーテル型エポキシ化合物としては、具体的には、フェニルグリシジルエーテル又はアルキルフェニルグリシジルエーテルが例示できる。ここでいうアルキルフェニルグリシジルエーテルとは、農素数1~13のアルキル基を1~3個有するものが挙げられ、中でも農素数4~10のアルキル基を1個有するもの、例えばnーブチルフェニルグリシジルエーテル、secーブチルフェニルグリシジルエーテル、 tertーブチルフェニルグリシジルエーテル、 ペンチルフェニルグリシジルエーテル、 ヘプチルフェニルグリシジルエーテル、 ハプチルフェニルグリシジルエーテル、 オクチルフェニルグリシジルエーテル、 ノニルフェニルグリシジルエーテル、 デシルフェニルグリシジルエーテル、 デシルフェニルグリシジルエーテル等が好ましいものとして例示できる。

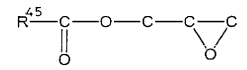
[0067]

(2) アルキルグリシジルエーテル型エポキシ化合物としては、具体的には、デシルグリシジルエーテル、ウンデシルグリシジルエーテル、ドデシルグリシジルエーテル、トリデシルグリシジルエーテル、フーエチルへキシルグリシジルエーテル、ネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル、トリメチロールプロバントリグリシジルエーテル、ペンタエリスリトールテトラグリシジルエーテル、1,6ーヘキサンジオールジグリシジルエーテル、ソルビトールポリグリシジルエーテル、ポリアルキレングリコールモノグリシジルエーテル、ポリアルキレングリコールジグリシジルエーテル等が例示できる。

[0068]

(3) グリシジルエステル型エポキシ化合物としては、具体的には下記一般式(22)

【化15】



一般式 (22)

[0069]

[式中、R 45 は炭素数 $1\sim18$ の炭化水素基を表す]で表される化合物が挙げられる。

[0070]

上記式(22)中、R 45 は農素数 1 ~ 18 の農化水素基を表すが、このような農化水素基としては、農素数 1 ~ 18 のアルキル基、農素数 2 ~ 18 のアルケニル基、農素数 5 ~ 7 のシクロアルキル基、農素数 6 ~ 18 のアルキルシクロアルキル基、農素数 6 ~ 10 のアリール基、農素数 7 ~ 18 のアルキルアリール基、農素数 7 ~ 18 のアルキルアルキル基等が挙げられる。この中でも、農素数 5 ~ 15 のアルキル基、農素数 2 ~ 15 のアルケニル基、フェニル基及び農素数 1 ~ 4 のアルキル基を有するアルキルフェニル基が好ましい。

[0071]

グリシジルエステル型エポキシ化合物の中でも、好ましいものとしては、具体的には例えば、グリシジルー2,2ージメチルオクタノエート、グリシジルベンゾエート、グリシジルーtertーブチルベンゾエート、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレート等が例示できる。

[0072]

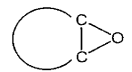
(4) アリルオキシラン化合物としては、具体的には、1, 2-xポキシスチレン、アルキルー1, 2-xポキシスチレン等が例示できる。

$[0\ 0\ 7\ 3]$

$[0\ 0\ 7\ 4]$

(6) 脂環式エポキシ化合物としては、下記一般式(23):

【化16】



一般式 (23)

【0075】

で表される化合物のように、エポキシ基を構成する炭素原子が直接脂環式環を構成してい

る化合物が挙げられる。

[0076]

脂環式エポキシ化合物としては、具体的には、1, 2-xポキシシクロヘキサン、1, 2-xポキシシクロペンタン、3, 4-xポキシシクロヘキシルメチルー3, 4-xポキシシクロヘキサンカルボキシレート、ビス(3, 4-xポキシシクロヘキシルメチル)アジペート、エキソー2, 3-xポキシノルボルナン、ビス(3, 4-xポキシー6-x ルシクロヘキシルメチル)アジペート、2-(7-x) サビシクロ 4-1 0 1 ヘプトー3-4 ル)ースピロ(1, 3-3 オキサンー1, 3 1 1 1 オキサビシクロ 1 4 1 1 1 2 1 2 1 2 1 3 1 2 1 3 1 3 1 3 1 4 1 4 1 5 1 5 1 5 1 6 1 6 1 6 1 7 1 8 1 8 1 9 1 9 1 8 1 9 9 1 9 9

[0077]

(7) エポキシ化脂肪酸モノエステルとしては、具体的には、エポキシ化された炭素数 12~20の脂肪酸と炭素数 1~8のアルコール又はフェノール、アルキルフェノールとのエステル等が例示できる。特にエポキシステアリン酸のブチル、ヘキシル、ベンジル、シクロヘキシル、メトキシエチル、オクチル、フェニル及びブチルフェニルエステルが好ましく用いられる。

[0078]

(8) エポキシ化植物油としては、具体的には、大豆油、アマニ油、綿実油等の植物油のエポキシ化合物等が例示できる。

[0079]

これらの(E)成分としてのエポキシ化合物を本発明のすべり案内面用潤滑油組成物に配合する場合、その配合量は特に制限されないが、通常、すべり案内面用潤滑油組成物全量基準(基油と全配合添加剤の合計量基準)でその含有量が0.1~5.0質量%、より好ましくは0.2~2.0質量%となるような量のエポキシ化合物を配合することが望ましい。

[0080]

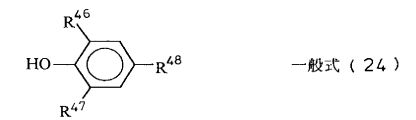
成分(F):

任意成分であるが、本発明のすべり案内面用潤滑油組成物には酸化安定性の面から、(F)成分として、(FーA)フェノール系酸化防止剤、(FーB)アミン系酸化防止剤、 またはこの両方を含有することができる。

上記(F-A)フェノール系酸化防止剤としては、潤滑油の酸化防止剤として用いられる任意のフェノール系化合物が使用可能であり、特に限定されるのもではないが、例えば、下記の一般式(24)または一般式(25)で表される化合物の中から選ばれる1種または2種以上のアルキルフェノール化合物が好ましいものとして挙げられる。

[0081]

【化17】



[0082]

上記一般式(24)中、R 46 は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を示し、R 47 は水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を示し、R 48 は水素原子、炭素数 $1\sim4$ のアルキル基、下記の一般式(24-i)で表される基または下記の一般式(24-ii)で表される基を示している。

[0084]

上記一般式(24-i)中、 R^{49} は炭素数 $1\sim6$ のアルキレン基を、また R^{50} は炭素数 $1\sim24$ のアルキル基またはアルケニル基を示している。

【0085】 【化19】

[0086]

上記一般式(24-ii)中、 R^{51} は農素数 $1\sim 6$ のアルキレン基を示し、 R^{52} は農素数 $1\sim 4$ のアルキル基を示し、 R^{53} は水素原子または農素数 $1\sim 4$ のアルキル基を示している。

[0087]

【化20】

$$R^{54}$$
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{56}
 R^{59}
 R^{59}

一般式(25)

[0088]

上記一般式(25)中、 R^{54} 及び R^{58} は、それぞれ個別に、炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を示し、 R^{55} 及び R^{59} は、それぞれ個別に、水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を示し、 R^{56} 及び R^{57} は、それぞれ個別に、炭素数 $1\sim 6$ のアルキレン基を示し、 X^{4} は炭素数 $1\sim 18$ のアルキレン基または下記の一般式(25-i)で表される基を示している。

[0089]

【化21】

$$--R^{60}-S-R^{61}--$$

[0090]

上記一般式(25-i)中、 R^{60} 及び R^{61} は、それぞれ個別に、農素数 $1\sim 6$ のアルキレン基を示している。

- $[0\ 0\ 9\ 1\]$
- 一般式(24)において、 R^{46} としては、具体的には、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基等が挙げられるが、酸化安定性に優れる点から、tert-ブチル基が好ましい。また、 R^{47} としては、水素原子または上述したような炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基が挙げられるが、酸化安定性に優れる点から、メチル基または tert-ブチル基が好ましい。
 - [0092]
- 一般式(24)において、R 48 が炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基である場合は、具体的にはR 60 としてはメチル基、エチル基、n ープロピル基、イソプロピル基、n ーブチル基、イソブチル基、sec ーブチル基、tertーブチル基等が挙げられるが、酸化安定性に優れる点から、メチル基またはエチル基であるのが好ましい。
 - [0093]
- 一般式(24)で表されるアルキルフェノール化合物の中で、 R^{48} が炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基である場合の化合物として特に好ましいものは、2,6ージー tert ーブチルーp ークレゾール、2,6ージー tert ーブチルー4 ーエチルフェノール及びこれらの混合物等である。
 - $[0 \ 0 \ 9 \ 4]$
- 一般式(24)中のR 48 が一般式(24 $^{-1}$)で表される基である場合において、一般式(24 $^{-1}$)のR 49 で示される炭素数 $_{1}$ $_{\sim}$ 6のアルキレン基は、直鎖状でも分枝状であっても良く、具体的には例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基(ジメチレン基)、エチルメチレン基、プロピレン基(メチルエチレン基)、トリメチレン基、直鎖または分枝のブチレン基、直鎖または分枝のペンチレン基、直鎖または分枝のヘキシレン基等が挙げられる。
 - [0095]
- 一般式(24)で示される化合物が少ない反応工程で製造できる点で、 R^{49} は 農素数 $1 \sim 2$ のアルキレン基、具体的には例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基(ジメチレン基)等であることがより好ましい。
 - [0096]
- 一方、一般式(24-i)のR⁵⁰で示される炭素数1~24のアルキル基またはアルケニル基としては、直鎖状でも分枝状でも良く、具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル基、リニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシ基、トリデシル基、テトラデシル基、イコシル基、ヘンタデシル基、ハカタデシル基、ノナデシル基、イコシル基、ヘンタデシル基、カクタデシル基、イコシル基、ヘコシル基、ドコシル基、トリコシル基、テトラコシル基等のアルキル基(これらのアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);ビニル基、プロペニル基、イソプロペニル基、ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、ヘブテニル基、オクテニル基、ノネニル基、デセニル基、ウンデセニル基、ドデセニル基、トリデセニル基、テトラデセニル基、イコセニル基、トリデセニル基、ドコセニル基、トリコセニル基、テトラコセニル基等のアルケニル基(これらのアルケニル基は直鎖状でも分枝状でも良く、また二重結合の位置も任意である);等が挙げられる。
 - $[0 \ 0 \ 9 \ 7]$
- R⁵⁰ としては、基油に対する溶解性に優れる点から、炭素数 4~18のアルキル基、具体的には例えば、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシ基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基等のアルキル基(これらのア

ルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い)が好ましく、炭素数 $6 \sim 1$ 2 の直鎖状または分枝状アルキル基がより好ましく、炭素数 $6 \sim 1$ 2 の分枝状アルキル基が特に好ましい。

[0098]

一般式(24)で表されるフェノール化合物の中で、 R^{48} が一般式(24- i)で表される基である場合の化合物としては、一般式(24- i)における R^{61} が炭素数 $1 \sim 2$ のアルキレン基であり、 R^{50} が炭素数 $6 \sim 12$ の直鎖状または分枝状アルキル基であるものがより好ましく、一般式(24- i)における R^{49} が炭素数 $1 \sim 2$ のアルキレン基であり、 R^{50} が炭素数 $6 \sim 12$ の分枝状アルキル基であるものが特に好ましい。

[0099]

より具体的により好ましい化合物を例示すると、(3-メチル-5-tert-ブチル -4-ヒドロキシフェニル)酢酸n-ヘキシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4 ーヒドロキシフェニル)酢酸イソヘキシル、(3 ーメチルー5 ー t e r t ーブチルー4 ーヒドロキシフェニル)酢酸 $n- \sim$ プチル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) 酢酸イソヘプチル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒ ドロキシフェニル)酢酸 n- オクチル、(3 - メチル- 5 - t e r t - ブチル- 4 - ヒド ロキシフェニル) 酢酸イソオクチル、(3ーメチルー5ーtertーブチルー4ーヒドロ キシフェニル)酢酸2-エチルヘキシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒ ドロキシフェニル) 酢酸n- ノニル、(3- メチル-5- tert ert ertキシフェニル)酢酸イソノニル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシ フェニル) 酢酸n - デシル、(3 - メチルー5 - t e r t - ブチルー4 - ヒドロキシフェ ニル)酢酸イソデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) 酢酸 n ーウンデシル、(3-メチルー5-tert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)酢酸イソウンデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)酢酸 n ードデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) 酢酸 イソド デシル 、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プ $\neg \Box$ \neg μ) プロピオン酸イソヘキシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシ フェニル)プロピオン酸n-ヘプチル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒド ロキシフェニル)プロピオン酸イソヘプチル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4 ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸n-オクチル、(3-メチル-5-tert-ブチ ルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸イソオクチル、(3-メチルー5-tert ーブチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸2ーエチルヘキシル、(3ーメチルー 5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸n-ノニル、(3-メチ ルー5-tert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸イソノニル、(3-メチルー 5 ー t e r t ーブチルー 4 ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸 n ーデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸イソデシル 、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸n-ウ ンデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオン 酸 イソウンデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プ ロピオン酸n-ドデシル、(3-メチル-5-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニ ル)プロピオン酸イソドデシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェ ニル) 酢酸n-ヘキシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシフェニル) 酢酸 イソヘキシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)酢酸n ーヘプチル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)酢酸イソヘプ チル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)酢酸n-オクチル、 (3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)酢酸イソオクチル、(3, 5 - ジーtertーブチルー4 ーヒドロキシフェニル)酢酸2 - エチルヘキシル、(3, 5 - ジー t e r t - ブチルー 4 - ヒドロキシフェニル)酢酸 n - ノニル、(3,5--ジー tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)酢酸イソノニル、(3,5-ジーtert

- ブチルー4ーヒドロキシフェニル)酢酸nーデシル、(3,5ージーtert- ブチル -4-ヒドロキシフェニル)酢酸イソデシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒ ドロキシフェニル)酢酸 n ーウンデシル、(3,5ージー t e r t ーブチルー 4 ーヒドロ キシフェニル) 酢酸イソウンデシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシ フェニル) 酢酸n-ドデシル、(3,5-ジーtert-ブチル-4-ヒドロキシフェニ ロピオン酸n-ヘキシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオン酸イソヘキシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸nーヘプチル、(3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシフェニ μ) プロピオン酸イソへプチル、(3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシフェ ニル) プロピオン酸n-オクチル、(3,5-ジーtert-ブチル-4-ヒドロキシフ ェニル)プロピオン酸イソオクチル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシ フェニル)プロピオン酸2-エチルヘキシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒ ドロキシフェニル) プロピオン酸n- 1ニル、(3,5-ジーtert-ブチル-4-ヒ ドロキシフェニル)プロピオン酸イソノニル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒ ドロキシフェニル)プロピオン酸 n ー デシル、(3,5 ー ジー t e r t ー ブチルー4 ーヒ ドロキシフェニル) プロピオン酸イソデシル、(3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒ ドロキシフェニル) プロピオン酸 n-ウンデシル、(3,5-ジーtert-ブチル-4 ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸イソウンデシル、(3,5-ジーtert-ブチル -4 ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸n ードデシル、(3,5ージーtert-ブチ ルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオン酸イソドデシル、及びこれらの混合物等が挙げ られる。

一般式(24)中のR 48 が一般式(24 $^{-1}$ i)で表される基である場合において、一般式(24 $^{-1}$ i)中のR 51 は炭素数 1 $^{-6}$ のアルキレン基を示しいる。このアルキレン基としては、直鎖状でも分枝状であっても良く、具体的には例えば、先にR 49 について例示した各種アルキレン基が挙げられる。一般式(24)の化合物が少ない反応工程で製造できることやその原料が入手しやすいことから、R 51 は炭素数 1 $^{-3}$ のアルキレン基、具体的には例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基(ジメチレン基)、トリメチレン基(デーン基)、トリメチレン基等がより好ましい。また、一般式(24 $^{-1}$ i)中のR 52 としては、具体的には、メチル基、エチル基、 $^{-7}$ $^{-$

[0102]

一方、上記の一般式(25)において、 R^{54} 及び R^{58} は、それぞれ個別に、農素数 $1\sim 4$ のアルキル基、具体的には、メチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピ

ル基、n-ブチル基、イソブチル基、s e c e r t e r

また、一般式(25)において、 R^{56} 及び R^{57} を示す炭素数 $1\sim 6$ のアルキレン基としては、直鎖状でも分枝状であっても良く、具体的には、それぞれ個別に、 R^{49} について上述した各種アルキレン基が挙げられる。一般式(25)で表される化合物が少ない反応工程で製造できる点およびその原料の入手が容易である点で、 R^{56} 及び R^{57} はそれぞれ個別に、炭素数 $1\sim 2$ のアルキレン基、具体的には例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基(ジメチレン基)等がより好ましい。

$[0\ 1\ 0\ 3\]$

また、一般式(25)において、 X^4 を示す炭素数 $1\sim1$ 8のアルキレン基としては、具体的には例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基、ブチレン基、ボッシレン基、オクタデシレン基等(これらのアルキレン基は直が水でも分枝状でも良い)が挙げられるが、原料入手の容易さ等がら、炭素数 $1\sim6$ 0 の下ルメチレン基、メチルメチレン基、エチルメチレン基、ブロビレン基(メチルエチレン基)、トリメチレン基は直鎖状でも良い、エチルメチレン基(ジメチルエチレン基は直鎖状でも良い)がより好ましく、エチレン基(ジメチレン基)、直鎖ペンチンレン基(ジメチレン基)、直鎖ペンキシレンを、ボッシェン・カーの直鎖アルキレン基が特に好ましい。一般式(25)のより、カーションを表してもの直鎖アルキレンを表数。一般式(25)の化合物として特に好ましいものは、下記の式(26)で示される化合物である。

【0104】 【化22】

一般式(26)

[0105]

また、一般式(25)中の X^4 が一般式(25-i)で表される基である場合において、一般式(25-i)中の R^6 0及び R^6 1で示される炭素数 $1\sim 6$ のアルキレン基は、直鎖状でも分枝状であっても良く、具体的には、それぞれ個別に、先に R^{49} について上述したような各種アルキレン基が挙げられる。一般式(25)の化合物を製造する際の原料が入手しやすいことから、 R^{60} 及び R^{61} は、それぞれ個別に、炭素数 $1\sim 3$ のアルキレン基、具体的には例えば、メチレン基、メチルメチレン基、エチレン基(ジメチレン基)、エチルメチレン基、プロピレン基(メチルエチレン基)、トリメチレン基等であるのがより好ましい。一般式(25)で表されるアルキルフェノールの中で、 X^4 が一般式(25-i)で表される基である場合の化合物として特に好ましいものは、下記の式(27)で示される化合物である。

一般式(27)

$[0\ 1\ 0\ 7\]$

また、当然のことではあるが、本発明の任意成分の(F - A)成分としては、一般式(24)及び一般式(25)で表されるアルキルフェノール化合物の中から選ばれる1種の化合物を単独で用いても良く、さらには、上記の中から選ばれる2種以上の化合物の任意混合割合での混合物等を用いても良い。

[0108]

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物における(F-A)成分の上限値は、組成物全量基準で、3質量%、好ましくは2質量%、より好ましくは1質量%である。含有量が3質量%を越えても、含有量に見合うだけの酸化安定性、スラッジ生成抑制効果のさらなる向上は見られず、また基油に対する溶解性が低下するため、好ましくない。

[0109]

一方、(F-A)成分の含有量の下限値は、組成物全量基準で、0.01質量%、好ましくは0.1質量%、さらに好ましくは0.2質量%である。(F-A)成分の含有量が0.01質量%に満たない場合は、その添加効果が見られず、すべり案内面用潤滑油組成物の酸化安定性やスラッジ生成抑制効果が悪化する恐れがあるため、好ましくない。

$[0\ 1\ 1\ 0\]$

$[0\ 1\ 1\ 1\]$

【化24】

$$N$$
— R^{62}

一般式(28)

$[0\ 1\ 1\ 2\]$

上記一般式(28)中、R 6 2は水素原子または炭素数 $1\sim16$ のアルキル基を示している。

[0113]

$[0\ 1\ 1\ 4\]$

上記一般式(29)中、R 6 ³及びR 6 ⁴は、それぞれ個別に、炭素数 1 ~ 1 6のアルキル基を示している。

[0115]

(N-p-rルキル)フェニルー α ーナフチルアミンを表す上記一般式(28)中、R62は水素原子または炭素数 $1\sim 1$ 6の直鎖状若しくは分枝状のアルキル基を示している。R62の炭素数が 16を超える場合には分子中に占める官能基の割合が小さくなり、酸化防止能力が弱くなる恐れがある。R62のアルキル基としては、具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシ基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル基等(これらのアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い)が挙げられる。

$[0\ 1\ 1\ 6\]$

一般式(28)で表される化合物の中でも R^{62} がアルキル基である場合は、基油に対するそれ自身の酸化生成物の溶解性に優れる点から、炭素数8~16の分枝アルキル基が好ましく、さらに炭素数3または4のオレフィンのオリゴマーから誘導される炭素数8~16の分枝アルキル基がより好ましい。ここでいう炭素数3または4のオレフィンとしては、具体的にはプロピレン、1-ブテン、2-ブテン及びイソブチレンが挙げられるが、基油に対するそれ自身の酸化生成物の溶解性に優れる点から、プロピレンまたはイソブチレンが好ましい。

$[0\ 1\ 1\ 7]$

アミン系酸化防止剤(F-B)成分として上記一般式(28)で表される(N-p-アルキル)フェニルー α ーナフチルアミンを用いる場合、R62としては水素分子またはイソブチレンの2量体から誘導される分枝オクチル基、プロピレンの3量体から誘導される分枝ノニル基、イソブチレンの3量体から誘導される分枝ドデシル基、プロピレンの4量体から誘導される分枝ドデシル基だけに好ましく、水素分子またはイソブチレンの2量体から誘導される分枝オクチル基、イソブチレンの3量体から誘導される分枝オクチル基、イソブチレンの3量体から誘導される分枝ドデシル基若しくはプロピレンの4量体から誘導される分枝ドデシル基が特に好ましい。

[0118]

一般式(28)で表される芳香族アミンとして、 R^{62} がアルキル基であるN-p-アルキルフェニルー α ーナフチルアミンを用いる場合、このN-pーアルキルフェニルー α ーナフチルアミンとしては市販のものを用いても良い。またフェニルー α ーナフチルアミンと炭素数 $1\sim 1$ 6のハロゲン化アルキル化合物、炭素数 $2\sim 1$ 6のオレフィン、または炭素数 $2\sim 1$ 6のオレフィンオリゴマーとフェニルー α ーナフチルアミンをフリーデル・クラフツ触媒を用いて反応させることにより、容易に合成することができる。この際のフリーデル・クラフツ触媒としては、具体的には例えば、塩化アルミニウム、塩化亜鉛、塩化鉄などの金属ハロゲン化物;硫酸、リン酸、五酸化リン、フッ化ホウ素、酸性白土、活性白土などの酸性触媒;などを用いることができる。

$[0\ 1\ 1\ 9\]$

一方、p, p ' -ジアルキルジフェニルアミンを表す上記一般式(29)中、 R^{63} 及び R^{64} は、それぞれ個別に、炭素数 $1\sim 16$ のアルキル基を示している。 R^{63} 及びR

64の一方または双方が水素原子の場合にはそれ自身が酸化によりスラッジとして沈降する恐れがあり、一方、炭素数が16を超える場合には分子中に占める官能基の割合が小さくなり、酸化防止能力が弱くなる恐れがある。

 $[0 \ 1 \ 2 \ 0]$

 R^{63} 及び R^{64} としては、具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブラル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシ基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデシル基等(これらのアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い)が挙げられる。これらの中でも R^{63} 及び R^{64} としては、基油に対するそれ自身の酸化生成物の溶解性に優れる点から、農素数3~16の分枝アルキル基が好ましく、さらに農素数3または4のオレフィン、またはそのオリゴマーから誘導される農素数3~16の分枝アルキル基がより好ましい。ここでいう農素数3または4のオレフィンとしては、具体的にはプロピレン、1-ブテン、2-ブテンおよびイソブチレン等が挙げられるが、それ自身の酸化生成物の潤滑油基油に対する溶解性に優れる点から、プロピレンまたはイソブチレンが好ましい。

 $[0 \ 1 \ 2 \ 1]$

[0122]

[0123]

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物における(F-B)アミン系酸化防止剤の含有量の上限値は、組成物全量基準で、3質量%、好ましくは2質量%、より好ましくは1質量%である。含有量が3質量%を越えても、含有量に見合うだけの酸化安定性及びスラッジ生成抑制効果のさらなる向上は見られず、また基油に対する溶解性が低下するため、好ましくない。一方、(F-B)アミン系酸化防止剤の含有量の下限値は、組成物全量基準で、0.01質量%、好ましくは0.1質量%、さらに好ましくは0.2質量%である。(F-B)アミン系酸化防止剤の含有量が0.01質量%に満たない場合は、その添加効果が見られず、すべり案内面用潤滑油組成物の酸化安定性やスラッジ生成抑制効果が悪化する恐れがあるため、好ましくない。

 $[0\ 1\ 2\ 4\]$

(G)成分:

任意成分であるが、本発明のすべり案内面用潤滑油組成物の極圧性向上のために(G)成分として、(G)リン系化合物を含有してもよい。

ここでいう含有することができるリン系化合物としては、具体的には、リン酸モノエステル、リン酸ジエステル、リン酸トリエステル等のリン酸エステル類; 亜リン酸モノエステル、亜リン酸ジエステル、亜リン酸トリエステル等の亜リン酸エステル類; これらリン酸エステル類や亜リン酸エステル類の塩; 及びこれらの混合物等が挙げられる。上述したリン酸エステル類や亜リン酸エステル類は、通常、炭素数2~30、好ましくは3~20の炭化水素基を含有する化合物である。

[0125]

ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、 ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、ペンタデシル基、ヘキサデ シル基、ヘプタデシル基、オクタデシル基等のアルキル基(これらアルキル基は直鎖状で も分枝状でも良い);ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテ ニル基、ノネニル基、デセニル基、ウンデセニル基、ドデセニル基、トリデセニル基、テ トラデセニル基、ペンタデセニル基、ヘキサデセニル基、ヘプタデセニル基、オクタデセ ニル基等のアルケニル基(これらアルケニル基は直鎖状でも分枝状でも良く、また二重結 合の位置も任意である);シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等の 、 メチル エチルシ クロペンチル 基 、ジ エチルシ クロペンチル 基 、 メチルシ クロヘキシル 基 、ジ メチルシ クロヘキシル 基 、メチル エチルシ クロヘキシル 基 、ジエチルシ クロヘキシル 基、メチルシクロヘプチル基、ジメチルシクロヘプチル基、メチルエチルシクロヘプチル 基、ジエチルシクロヘプチル基等の炭素数6~11のアルキルシクロアルキル基(アルキ ル基のシクロアルキル基への置換位置も任意である);フェニル基、ナフチル基等のアリ ール基:トリル基、キシリル基、エチルフェニル基、プロピルフェニル基、ブチルフェニ ル基、ペンチルフェニル基、ヘキシルフェニル基、ヘプチルフェニル基、オクチルフェニ ル基、ノニルフェニル基、デシルフェニル基、ウンデシルフェニル基、ドデシルフェニル 基等の炭素数7~18の各アルキルアリール基(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良く 、またアリール基への置換位置も任意である);ベンジル基、フェニルエチル基、フェニ ルプロピル基、フェニルブチル基、フェニルペンチル基、フェニルヘキシル基等の炭素数 7~12の各アリールアルキル基(これらアルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);等 が挙げられる。

$[0\ 1\ 2\ 6\]$

含有しても良い任意成分としてのリン化合物(I)成分として、好ましい化合物として は、具体的には例えば、モノプロピルホスフェート、モノブチルホスフェート、モノペン チルホスフェート、モノヘキシルホスフェート、モノペプチルホスフェート、モノオクチ ルホスフェート等のリン酸モノアルキルエステル(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良 い);モノフェニルホスフェート、モノクレジルホスフェート等のリン酸モノ(アルキル) アリールエステル;ジプロピルホスフェート、ジブチルホスフェート、ジペンチルホス フェート、ジヘキシルホスフェート、ジペプチルホスフェート、ジオクチルホスフェート 等のリン酸ジアルキルエステル(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);ジフェニル ホスフェート、ジクレジルホスフェート等のリン酸ジ(アルキル)アリールエステル;ト リプロピルホスフェート、トリブチルホスフェート、トリペンチルホスフェート、トリヘ キシルホスフェート、トリペプチルホスフェート、トリオクチルホスフェート等のリン酸 トリアルキルエステル(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);トリフェニルホスフ ェート、トリクレジルホスフェート等のリン酸トリ(アルキル)アリールエステル;モノ プロピルホスファイト、モノブチルホスファイト、モノペンチルホスファイト、モノヘキ シルホスファイト、モノペプチルホスファイト、モノオクチルホスファイト等の亜リン酸 モノアルキルエステル(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);モノフェニルホスフ ァイト、モノクレジルホスファイト等の亜リン酸モノ(アルキル)アリールエステル;ジ

プロピルホスファイト、ジブチルホスファイト、ジペンチルホスファイト、ジヘキシルホスファイト、ジペプチルホスファイト、ジオクチルホスファイト等の亜リン酸ジアルキルエステル(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);ジフェニルホスファイト、ジクレジルホスファイト等の亜リン酸ジ(アルキル)アリールエステル;トリプロピルホスファイト、トリブチルホスファイト、トリペンチルホスファイト、トリヘキシルホスファイト、トリペプチルホスファイト、トリオクチルホスファイト等の亜リン酸トリアルキルエステル(アルキル基は直鎖状でも分枝状でも良い);トリフェニルホスファイト、トリクレジルホスファイト等の亜リン酸トリ(アルキル)アリールエステル;及びこれらの混合物等が挙げられる。

[0127]

また、上述したリン酸エステル類や亜リン酸エステル類の塩としては、具体的には、リン酸モノエステル、リン酸ジエステル、亜リン酸モノエステル、亜リン酸ジエステルエステル等に、アンモニアや炭素数 1~8の炭化水素基または水酸基含有炭化水素基のみを分子中に含有するアミン化合物等の含窒素化合物を作用させて、残存する酸性水素の一部または全部を中和した塩等が挙げられる。

[0128]

[0129]

また、当然のことではあるが、(G)成分としての含有しても良いリン化合物は、上述したリン酸エステル類、亜リン酸エステル類、これらの塩等の中から選ばれる1種の化合物を単独で用いても良く、さらには、上記の中から選ばれる2種以上の化合物の任意混合割合での混合物等を用いても良い。

[0130]

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物における上記リン化合物の含有量の上限値は、組成物全量基準で、10質量%、好ましくは5質量%、より好ましくは3質量%である。含有量が5質量%を越えても、含有量に見合うだけの潤滑性のさらなる向上は見られず、また酸化安定性を低下するため、好ましくない。一方、リン化合物の含有量の下限値は、組成物全量基準で、0.01質量%、好ましくは0.05質量%、さらに好ましくは0.1質量%である。リン化合物の含有量が0.01質量%に満たない場合は、その添加効果が発現しがたい。

[0131]

(H)成分:

任意成分であるが、摩擦特性向上の点から、本発明のすべり案内面用潤滑油組成物には、(H)成分として、油性剤を添加することができる。

油性剤としては、エステル油性剤、アルコール油性剤、カルボン酸油性剤、エーテル油性剤、アミン油性剤、アミド油性剤などが挙げられる。

[0132]

エステル油性剤は、アルコールとカルボン酸とを反応させることにより得られる。アルコールとしては、1価アルコールでも多価アルコールでもよい。また、カルボン酸としては、一塩基酸でも多塩基酸であってもよい。

[0133]

エステル油性剤を構成する一価アルコールとしては、通常炭素数1~24、好ましくは1~12、より好ましくは1~8のものが用いられ、このようなアルコールとしては直鎖のものでも分岐のものでもよく、また飽和のものであっても不飽和のものであってもよい。炭素数1~24のアルコールとしては、具体的には例えば、メタノール、エタノール、直鎖状又は分岐状のブロバノール、直鎖状又は分岐状のブタノール、直鎖状又は分岐状のブタノール、直鎖状又は分岐状のブタノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のウンデカノール、直鎖状又は分岐状のデカノール、直鎖状又は分岐状のテトラデカノール、直鎖状又は分岐状のペキサデカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のカノール、直鎖状又は分岐状のテトラコサノール及びこれらの混合物等げられる。

$[0\ 1\ 3\ 4\]$

また、エステル油性剤を構成する多価アルコールとしては、通常2~10価、好ましく は2~6価のものが用いられる。2~10の多価アルコールとしては、具体的には例えば 、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール(エチレングリ コールの3~15量体)、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロピ レングリコール(プロピレングリコールの3~15量体)、1,3-プロバンジオール、 1,2-プロバンジオール、1,3-ブタンジオール、1,4-ブタンジオール、2-メ チルー1,2-プロバンジオール、2-メチルー1,3-プロバンジオール、1,2-ペ ンタンジオール、1,3ーペンタンジオール、1,4ーペンタンジオール、1,5ーペン タンジオール、ネオペンチルグリコール等の 2 価アルコール;グリセリン、ポリグリセリ ン(グリセリンの2~8量体、例えばジグリセリン、トリグリセリン、テトラグリセリン 等)、トリメチロールアルカン(トリメチロールエタン、トリメチロールプロバン、トリ メチロールブタン等)及びこれらの2~8量体、ペンタエリスリトール及びこれらの2~ 4 量体、1,2,4-ブタントリオール、1,3,5-ペンタントリオール、1,2,6 ーヘキサントリオール、1,2,3,4ーブタンテトロール、ソルビトール、ソルビタン 、ソルビトールグリセリン縮合物、アドニトール、アラビトール、キシリトール、マンニ トール等の多価アルコール;キシロース、アラビノース、リボース、ラムノース、グルコ ース、フルクトース、ガラクトース、マンノース、ソルボース、セロビオース、マルトー ス、イソマルトース、トレハロース、スクロース等の糖類、及びこれらの混合物等が挙げ られる。

[0135]

これらの多価アルコールの中でも、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール(エチレングリコールの3~10量体)、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール(プロピレングリコールの3~10量体)、1, 3-プロバンジオール、2-メチルー1, 2-プロバンジオール、2-メチルー1, 3-プロバンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、ジグリセリン、トリグリセリン、トリメチロールアルカン(トリメチロールエタン、トリメチロールプロバン、トリメチロールブタン等)及びこれらの2~4量体、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、1, 2, 4-ブタントリオール、1, 3, 5-ペンタントリオール、1, 2, 4-ブタントリオール、1, 2, 4-ブタンテトロール、ソルビトール、ソルビタン、ソルビトールグリセリン縮合物、アドニトール、アラビトール、キシリトー

ル、マンニトール等の2~6価の多価アルコール及びこれらの混合物等が好ましい。さらにより好ましくは、エチレングリコール、プロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ソルビタン、及びこれらの混合物等である。

[0136]

本発明の(H)成分にかかるエステル油性剤を構成するアルコールは、上述したように一価アルコールであっても多価アルコールであってもよいが、摩擦特性により優れる点などから、多価アルコールであることが好ましい。

$[0\ 1\ 3\ 7\]$

また、本発明の(H)成分にかかるエステル油性剤を構成する酸のうち、一塩基酸とし ては、通常農素数2~24の脂肪酸が用いられ、その脂肪酸は直鎖のものでも分岐のもの でもよく、また飽和のものでも不飽和のものでもよい。具体的には、例えば、酢酸、プロ ピオン酸、直鎖状又は分岐状のブタン酸、直鎖状又は分岐状のペンタン酸、直鎖状又は分 岐状のヘキサン酸、直鎖状又は分岐状のヘプタン酸、直鎖状又は分岐状のオクタン酸、直 鎖状又は分岐状のノナン酸、直鎖状又は分岐状のデカン酸、直鎖状又は分岐状のウンデカ ン酸、直鎖状又は分岐状のドデカン酸、直鎖状又は分岐状のトリデカン酸、直鎖状又は分 岐状のテトラデカン酸、直鎖状又は分岐状のペンタデカン酸、直鎖状又は分岐状のヘキサ デカン酸、直鎖状又は分岐状のヘプタデカン酸、直鎖状又は分岐状のオクタデカン酸、直 鎖状又は分岐状のヒドロキシオクタデカン酸、直鎖状又は分岐状のノナデカン酸、直鎖状 又は分岐状のイコサン酸、直鎖状又は分岐状のヘンイコサン酸、直鎖状又は分岐状のドコ サン酸、直鎖状又は分岐状のトリコサン酸、直鎖状又は分岐状のテトラコサン酸等の飽和 脂肪酸、アクリル酸、直鎖状又は分岐状のブテン酸、直鎖状又は分岐状のペンテン酸、直 鎖状又は分岐状のヘキセン酸、直鎖状又は分岐状のヘプテン酸、直鎖状又は分岐状のオク テン酸、直鎖状又は分岐状のノネン酸、直鎖状又は分岐状のデセン酸、直鎖状又は分岐状 のウンデセン酸、直鎖状又は分岐状のドデセン酸、直鎖状又は分岐状のトリデセン酸、直 鎖状又は分岐状のテトラデセン酸、直鎖状又は分岐状のペンタデセン酸、直鎖状又は分岐 状のヘキサデセン酸、直鎖状又は分岐状のヘプタデセン酸、直鎖状又は分岐状のオクタデ セン酸、直鎖状又は分岐状のヒドロキシオクタデセン酸、直鎖状又は分岐状のノナデセン 酸、直鎖状又は分岐状のイコセン酸、直鎖状又は分岐状のヘンイコセン酸、直鎖状又は分 岐状のドコセン酸、直鎖状又は分岐状のトリコセン酸、直鎖状又は分岐状のテトラコセン 酸等の不飽和脂肪酸、及びこれらの混合物等が挙げられる。

[0138]

多塩基酸としては、二塩基酸、トリメリット酸等が挙げられるが、二塩基酸であること が好ましい。二塩基酸は鎖状二塩基酸、環状二塩基酸のいずれであってもよい。また、鎖 状二塩基酸の場合、直鎖状、分岐状のいずれであってもよく、また、飽和、不飽和のいず れであってもよい。鎖状二塩基酸としては、炭素数2~16の鎖状二塩基酸が好ましく、 具体的には例えば、エタン二酸、プロバン二酸、直鎖状又は分岐状のブタン二酸、直鎖状 又は分岐状のペンタン二酸、直鎖状又は分岐状のヘキサン二酸、直鎖状又は分岐状のヘプ タン二酸、直鎖状又は分岐状のオクタン二酸、直鎖状又は分岐状のノナン二酸、直鎖状又 は分岐状のデカン二酸、直鎖状又は分岐状のウンデカン二酸、直鎖状又は分岐状のドデカ ン二酸、直鎖状又は分岐状のトリデカン二酸、直鎖状又は分岐状のテトラデカン二酸、直 鎖状又は分岐状のヘプタデカン二酸、直鎖状又は分岐状のヘキサデカン二酸、直鎖状又は 分岐状のヘキセン二酸、直鎖状又は分岐状のヘプテン二酸、直鎖状又は分岐状のオクテン 二酸、直鎖状又は分岐状のノネン二酸、直鎖状又は分岐状のデセン二酸、直鎖状又は分岐 状のウンデセン二酸、直鎖状又は分岐状のドデセン二酸、直鎖状又は分岐状のトリデセン 二酸、直鎖状又は分岐状のテトラデセン二酸、直鎖状又は分岐状のヘプタデセン二酸、直 鎖状又は分岐状のヘキサデセン二酸及びこれらの混合物等が挙げられる。また、環状二塩 基酸としては、1、2-シクロヘキサンジカルボン酸、4-シクロヘキセンー1,2-ジ カルボン酸、芳香族ジカルボン酸等が挙げられる。これらの中でも、安定性の点から、鎖 状二塩基酸が好ましい。

$[0\ 1\ 3\ 9\]$

エステル系油性剤を構成する酸としては、上述したように一塩基酸であっても多塩基酸であってもよいが、摩擦特性の向上効果がより優れる点から、一塩基酸が好ましい。

$[0 \ 1 \ 4 \ 0]$

エステル系油性剤におけるアルコールと酸との組み合わせは任意であって特に制限されないが、例えば下記(i) \sim (v i i) の組み合わせによるエステルを挙げることができる。

$[0 \ 1 \ 4 \ 1]$

- (i) 価アルコールと-塩基酸とのエステル
- (ii) 多価アルコールと一塩基酸とのエステル
- (iii) 一価アルコールと多塩基酸とのエステル
- (iv) 多価アルコールと多塩基酸とのエステル
- (v) 一価アルコール、多価アルコールとの混合物と多塩基酸との混合エステル
- (vi) 多価アルコールと一塩基酸、多塩基酸との混合物との混合エステル
- (vii)一価アルコール、多価アルコールとの混合物と一塩基酸、多塩基酸との混合エステル。

$[0\ 1\ 4\ 2]$

上記(ii)~(vii)のエステルのそれぞれは、多価アルコールの水酸基又は多塩基酸のカルボキシル基の全てがエステル化された完全エステルであってもよく、また、一部が水酸基又はカルボキシル基として残存する部分エステルであってもよいが、摩擦特性の向上効果の点からは部分エステルであることが好ましい。

$[0\ 1\ 4\ 3\]$

上記(i)~(vii)のエステルの中でも、(ii)多価アルコールと一塩基酸とのエステルが好ましい。このエステルは、摩擦特性の向上効果が非常に高いものである。

[0144]

また、上記(ii)のエステルにおいて、一塩基酸の炭素数は、摩擦特性がより向上する点から、好ましくは10以上、より好ましくは12以上、さらに好ましくは14以上である。

また、一塩基酸の炭素数は、析出防止性の点から、好ましくは28以下、より好ましくは26以下、さらに好ましくは24以下である。このようなエステルとしては、グリセリンモノオレート、ソルビタンモノオレートなどが挙げられる。

[0145]

アルコール油性剤としては、上記エステル油性剤の説明において例示されたアルコールが挙げられる。アルコール油性剤の農素数は、摩擦特性向上の点から、6以上が好ましく、8以上がより好ましく、10以上が最も好ましい。また、農素数が大き過ぎると析出しやすくなる恐れがあることから、農素数は24以下が好ましく、20以下がより好ましく、18以下が最も好ましい。

$[0\ 1\ 4\ 6]$

カルボン酸油性剤としては、一塩基酸でも多塩基酸でもよい。このようなカルボン酸としては、例えば、エステル油性剤の説明において例示された一塩基酸及び多塩基酸が挙げられる。これらの中では、摩擦特性の向上の点から一塩基酸が好ましい。また、カルボン酸油性剤の炭素数は、摩擦特性の向上の点から、6以上が好ましく、8以上がより好ましく、10以上が最も好ましい。また、カルボン酸油性剤の炭素数が大き過ぎると析出しやすくなる恐れがあることから、炭素数は24以下が好ましく、20以下がより好ましく、18以下が最も好ましい。

$[0\ 1\ 4\ 7\]$

エーテル油性剤としては、3~6価の脂肪族多価アルコールのエーテル化物、3~6価の脂肪族多価アルコールの二分子縮合物又は三分子縮合物のエーテル化物などが挙げられる。

[0148]

 $3 \sim 6$ 価の脂肪族多価アルコールのエーテル化物は、例えば、下記一般式(30)~(35)で表される。

【化26】

一般式(30)

【化27】

一般式 (31)

【化28】

$$OR^{72} OR^{73}$$

 $R^{71}O-CH_2-CH-CH-CH_2-OR^{74}$

一般式(32)

【化29】

$$CH_2OR^{76}$$
 $R^{75}O-CH_2-CH-CH_2-OR^{78}$ CH_2OR^{77} $-$ 般式(33)

【化30】

一般式 (34)

一般式(35)

[式中、 $R^{65} \sim R^{89}$ は同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素原子又は炭素数 $1 \sim 18$ の直鎖状もしくは分岐鎖状のアルキル基、アリル基、アラルキル基、一(R^{80}) $_{1}$ $-R^{1}$ (R^{3} は炭素数 $2 \sim 6$ のアルキレン基、 R^{1} は炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基、アリル基、アラルキル基、 n は $1 \sim 10$ の整数を示す)で示されるグリコールエーテル残基を示す。 1

[0149]

 $3\sim 6$ 価の脂肪族多価アルコールの具体例としては、グリセリン、トリメチロールプロバン、エリスリトール、ペンタエリスリトール、アラビトール、ソルビトール、マンニトールなどが挙げられる。上記一般式(30)~(35)中のR65~R89としては、メチル基、エチル基、n ープロピル基、イソプロピル基、各種ブチル基、各種ペンチル基、各種へキシル基、各種へプチル基、各種オクチル基、各種テトラデシル基、各種ペンタデシル基、各種ドデシル基、各種トリデシル基、各種テトラデシル基、各種ペンタデシル基、各種ペンタデシル基、各種ペンタデシル基、各種ペキサデシル基、各種ペプタデシル基、各種オクタデシル基、フェニル基、ベンジル基などが挙げられる。また、上記エーテル化物は、R65~R89の一部が水素原子である部分エーテル化物も包含する。

[0150]

 $3\sim6$ 価の脂肪族多価アルコールの二分子縮合物又は三分子縮合物のエーテル化物としては、上記一般式(30) \sim (35)で表される化合物のうちの同種又は異種の縮合物が挙げられる。例えば、一般式(30)で表されるアルコールの二分子縮合物及び三分子縮合物のエーテル化物はそれぞれ一般式(36)及び(37)で表される。また、一般式(32)で表されるアルコールの二分子縮合物及び三分子縮合物のエーテル化物はそれぞれ一般式(38)及び(39)で表される。

【化32】

一般式 (36)

【化33】

一般式(37)

一般式(**38**)

【化35】

一般式 (39)

[式中、 $R^{65} \sim R^{67}$ 及び $R^{75} \sim R^{78}$ はそれぞれ式(30)中の $R^{65} \sim R^{67}$ 及び式(33)中の $R^{75} \sim R^{78}$ と同一の定義内容を示す。]

3~6 価の脂肪族多価アルコールの二分子縮合物、三分子縮合物の具体例としては、ジグリセリン、ジトリメチロールプロバン、ジペンタエリスリトール、ジソルビトール、トリグリセリン、トリトリメチロールプロバン、トリペンタエリスリトール、トリソルビトールなどが挙げられる。

$[0\ 1\ 5\ 1\]$

一般式(30)~(39)で表されるエーテル油性剤の具体例としては、グリセリンの トリヘキシルエーテル、グリセリンのジメチルオクチルトリエーテル、グリセリンのジ(メチルオキシイソプロピレン)ドデシルトリエーテル、グリセリンのジフェニルオクチル トリエーテル、グリセリンのジ(フェニルオキシイソプロピレン)ドデシルトリエーテル 、トリメチロールプロパンのトリヘキシルエーテル、トリメチロールプロパンのジメチル オクチルトリエーテル、トリメチロールプロバンのジ(メチルオキシイソプロピレン)ド デシルトリエーテル、ペンタエリスリトールのテトラヘキシルエーテル、ペンタエリスリ トールのトリメチルオクチルテトラエーテル、ペンタエリスリトールのトリ(メチルオキ シイソプロピレン)ドデシルテトラエーテル、ソルビトールのヘキサプロピルエーテル、 ソルビトールのテトラメチルオクチルペンタエーテル、ソルビトールのヘキサ(メチルオ キシイソプロピレン) エーテル、ジグリセリンのテトラブチルエーテル、ジグリセリンの ジメチルジオクチルテトラエーテル、ジグリセリンのトリ(メチルオキシイソプロピレン)ドデシルテトラエーテル、トリグリセリンのペンタエチルエーテル、トリグリセリンの トリメチルジオクチルペンタエーテル、トリグリセリンのテトラ(メチルオキシイソプロ ピレン)デシルペンタエーテル、ジトリメチロールプロバンのテトラブチルエーテル、ジ トリメチロールプロバンのジメチルジオクチルテトラエーテル、ジトリメチロールプロバ ンのトリ(メチルオキシイソプロピレン)ドデシルテトラエーテル、トリトリメチロール プロバンのペンタエチルエーテル、トリトリメチロールプロバンのトリメチルジオクチル ペンタエーテル、トリトリメチロールプロバンのテトラ(メチルオキシイソプロピレン) デシルペンタエーテル、ジペンタエリスリトールのヘキサプロピルエーテル、ジペンタエ リスリトールのペンタメチルオクチルヘキサエーテル、ジペンタエリスリトールのヘキサ (メチルオキシイソプロピレン) エーテル、トリペンタエリスリトールのオクタプロピル

エーテル、トリペンタエリスリトールのペンタメチルオクチルへキサエーテル、トリペンタエリスリトールのへキサ (メチルオキシイソプロピレン) エーテル、ジソルビトールのオクタメチルジオクチルデカエーテル、ジソルビトールのデカ (メチルオキシイソプロピレン) エーテルなどが挙げられる。

これらの中でも、グリセリンのジフェニルオクチルトリエーテル、トリメチロールプロパンのジ (メチルオキシイソプロピレン)ドデシルトリエーテル、ペンタエリスリトールのテトラへキシルエーテル、ソルビトールのヘキサプロピルエーテル、ジグリセリンのジメチルジオクチルテトラエーテル、トリグリセリンのテトラ (メチルオキシイソプロピレン)デシルペンタエーテル、ジペンタエリスリトールのヘキサプロピルエーテル、トリペンタエリスリトールのペンタメチルオクチルヘキサエーテルが好ましい。

[0152]

本発明で用いることのできる(H)成分としての油性剤には、そのほか、(H-1)アミン油性剤、(H-2)アミド油性剤等が挙げられる。

[0153]

(H-1)アミン油性剤としては、モノアミン、ポリアミン、アルカノールアミン等が 挙げられるが、これらの中でも、摩擦特性向上の点から、モノアミンが好ましい。

$[0\ 1\ 5\ 4\]$

モノアミンとしては、具体的には例えば、モノメチルアミン、ジメチルアミン、トリメ チルアミン、モノエチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、モノプロピルアミ ン(全ての異性体を含む)、ジプロピルアミン(全ての異性体を含む)、トリプロピルア ミン(全ての異性体を含む)、モノブチルアミン(全ての異性体を含む)、ジブチルアミ ン(全ての異性体を含む)、トリブチルアミン(全ての異性体を含む)、モノペンチルア ミン(全ての異性体を含む)、ジペンチルアミン(全ての異性体を含む)、トリペンチル アミン(全ての異性体を含む)、モノヘキシルアミン(全ての異性体を含む)、ジヘキシ ルアミン(全ての異性体を含む)、モノヘプチルアミン(全ての異性体を含む)、ジヘプ チルアミン(全ての異性体を含む)、モノオクチルアミン(全ての異性体を含む)、ジオ クチルアミン(全ての異性体を含む)、モノノニルアミン(全ての異性体を含む)、モノ デシルアミン(全ての異性体を含む)、モノウンデシル(全ての異性体を含む)、モノド デシルアミン(全ての異性体を含む)、モノトリデシルアミン(全ての異性体を含む)、 モノテトラデシルアミン(全ての異性体を含む)、モノペンタデシルアミン(全ての異性 体を含む)、モノヘキサデシルアミン(全ての異性体を含む)、モノヘブタデシルアミン (全ての異性体を含む)、モノオクタデシルアミン(全ての異性体を含む)、モノノナデ シルアミン(全ての異性体を含む)、モノイコシルアミン(全ての異性体を含む)、モノ ヘンイコシルアミン(全ての異性体を含む)、モノドコシルアミン(全ての異性体を含む)、モノトリコシルアミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(エチル)アミン、ジメチ ル(プロピル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ブチル)アミン(全ての異性 体を含む)、ジメチル(ペンチル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ヘキシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ヘプチル)アミン(全ての異性体を含む) 、ジメチル(オクチル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ノニル)アミン(全 ての異性体を含む)、ジメチル(デシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ウ ンデシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ドデシル)アミン(全ての異性体 を含む)、ジメチル(トリデシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(テトラデ シル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ペンタデシル)アミン(全ての異性体 を含む)、ジメチル(ヘキサデシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ヘプタ デシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(オクタデシル)アミン(全ての異性 体を含む)、ジメチル(ノナデシル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(イコシ ル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ヘンイコシル)アミン(全ての異性体を 含む)、ジメチル(トリコシル)アミン(全ての異性体を含む)等のアルキルアミン; モノビニルアミン、ジビニルアミン、トリビニルアミン、モノプロペニルアミン(全て

モノビニルアミン、ジビニルアミン、トリビニルアミン、モノプロペニルアミン(全ての異性体を含む)、ジプロペニルアミン(全ての異性体を含む)、トリプロペニルアミン

(全ての異性体を含む)、モノブテニルアミン(全ての異性体を含む)、ジブテニルアミ ン(全ての異性体を含む)、トリブテニルアミン(全ての異性体を含む)、モノペンテニ ルアミン(全ての異性体を含む)、ジペンテニルアミン(全ての異性体を含む)、トリペ ンテニルアミン(全ての異性体を含む)、モノヘキセニルアミン(全ての異性体を含む) 、ジヘキセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノヘプテニルアミン(全ての異性体を 含む)、ジヘプテニルアミン(全ての異性体を含む)、モノオクテニルアミン(全ての異 性体を含む)、ジオクテニルアミン(全ての異性体を含む)、モノノネニルアミン(全て の異性体を含む)、モノデセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノウンデセニル(全 ての異性体を含む)、モノドデセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノトリデセニル アミン(全ての異性体を含む)、モノテトラデセニルアミン(全ての異性体を含む)、モ ノペンタデセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノヘキサデセニルアミン(全ての異 性体を含む)、モノヘプタデセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノオクタデセニル アミン(全ての異性体を含む)、モノノナデセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノ イコセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノヘンイコセニルアミン(全ての異性体を 含む)、モノドコセニルアミン(全ての異性体を含む)、モノトリコセニルアミン(全て の異性体を含む)等のアルケニルアミン;

ジメチル(ビニル)アミン、ジメチル(プロペニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ブテニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ペンテニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(パンテニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(オクテニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(カクテニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(カクテニル)アミン(全での異性体を含む)、ジメチル(ウンデセニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ウンデセニル)アミン(全での異性体を含む)、ジメチル(トリデセニル)アミン(全での異性体を含む)、ジメチル(トリアミン(全での異性体を含む)、ジメチル(ヘブタデセニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(ヘブタデセニル)アミン(全での異性体を含む)、ジメチル(ハブタデセニル)アミン(全での異性体を含む)、ジメチル(ハブタデセニル)アミン(全での異性体を含む)、ジメチル(イコセニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(イコセニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(イコセニル)アミン(全ての異性体を含む)、ジメチル(トリコセニル)アミン(全ての異性体を含む)等のアルキル基及びアルケニル基を有するモノアミン;

モノベンジルアミン、(1一フェニルチル)アミン、(2一フェニルエチル)アミン(別名:モノフェネチルアミン)、ジベンジルアミン、ビス(1一フェニエチル)アミン、ビス(2一フェニルエチレン)アミン(別名:ジフェネチルアミン)等の芳香族置換アルキルアミン;

モノシクロペンチルアミン、ジシクロペンチルアミン、トリシクロペンチルアミン、モ ノシクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミン、モノシクロヘプチルアミン、ジシクロヘプチルアミン等の炭素数5~16のシクロアルキルアミン;

ジメチル (シクロペンチル) アミン、ジメチル (シクロヘキシル) アミン、ジメチル (シクロヘプチル) アミン等のアルキル基及びシクロアルキル基を有するモノアミン;

(メチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(メチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジメチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(ジメチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(エチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(エチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(メチルエチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(メチルエチルシクロペンチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジメチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(メチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(ジメチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(ジメチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(ジメチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(ジメチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(ジメチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)

、(エチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(エチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(メチルエチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジエチルシクロヘキシル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(メチルシクロヘプチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、ビス(メチルシクロヘプチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジメチルシクロヘプチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジエチルシクロヘプチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジエチルシクロヘプチル)アミン(全ての置換異性体を含む)、(ジエチルシクロヘプチル)アミン(全ての置換異性体を含む)等のアルキルシクロアルキルアミン;等が挙げられる。また、前記モノアミンには牛脂アミン等の、油脂から誘導されるモノアミンも含まれる。

[0155]

上記したモノアミンの中でも、摩擦特性向上の点から、特にアルキルアミン、アルキル基及びアルケニル基を有するモノアミン、アルキル基及びシクロアルキル基を有するモノアミン、シクロアルキルアミン並びにアルキルシクロアルキルアミンが好ましく、アルキルアミン、アルキル基及びアルケニル基を有するモノアミンがより好ましい。

[0156]

モノアミンの炭素数については特に制限は無いが、防錆性の点から8以上であることが好ましく、12以上であることがより好ましい。また、摩擦特性向上の点から、24以下であることが好ましい。

[0157]

さらに、モノアミンにおいて窒素原子に結合する炭化水素基の数についても特に制限はないが、摩擦特性向上の点から、 $1 \sim 2$ 個であることが好ましく、1 個であることがより好ましい。

[0158]

(H-2)アミド油性剤としては、炭素数6~30の脂肪酸やその酸塩化物をアンモニアや炭素数1~8の炭化水素基又は水酸基含有炭化水素基のみを分子中に含有するアミン化合物等の含窒素化合物を反応させて得られるアミド等が挙げられる。

[0159]

ここでいう脂肪酸としては、直鎖脂肪酸でも分枝脂肪酸でもよく、飽和脂肪酸でも不飽 和脂肪酸でもよい。またその炭素数は6~30、好ましくは9~24が望ましい。

$[0\ 1\ 6\ 0\]$

この脂肪酸としては、具体的には例えば、ヘブタン酸、オクタン酸、ノナン酸、デカン酸、ウンデカン酸、ドデカン酸、トリデカン酸、テトラデカン酸、ペンタデカン酸、イコサン酸、イコサン酸、イコサン酸、イコサン酸、イコサン酸、イコサン酸、カクタデカン酸、カクターの酸、カウターの酸、カウターの酸、カウターの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーの酸、カウラーでも、ベンカーでも、カウラーでも、カウターでも、カウッンでも、カウッンでも、カウッンでも、カウッンである。

この位置も任意である)、等が挙げられるが、ラウッンでも、バルミチンのの位置も任意である)、等が挙げられるが、ラウッン酸、ミッスチン酸、バルミチンのは、カウッン酸、オレイン酸、各種油脂が、ラウッン酸、カウッスチン酸、カウッンは脂肪酸、カウッン酸、オレイン酸、各種油脂が、カウッン酸、カウッスチン酸、カウッン酸、カウッンの位置も任意である)、等が挙げられるが、ラウッン酸、カウッスチン酸、カウッンの位置も任意である。

$[0\ 1\ 6\ 1\]$

上記脂肪酸と反応させる含窒素化合物としては、具体的には、アンモニア;モノメチルアミン、モノエチルアミン、モノプロピルアミン、モノブチルアミン、モノペンチルアミン、ン、モノヘキシルアミン、モノヘプチルアミン、モノオクチルアミン、ジメチルアミン、

メチルエチルアミン、ジエチルアミン、メチルプロピルアミン、エチルプロピルアミン、ジプロピルアミン、ジペンチルアミン、ジペキシルアミン、ジへプチルアミン、ジオクチルアミン、ジペンチルアミン、ジペキシルアミン、ジャルアミン、ジャリールアミン、ジャルでもよい);モノメタノールアミン、モノアリールアミン、モノールアミン、モノールアミン、モノールアミン、モノールアミン、モノールアミン、ロルアミン、エタノールアミン、メタノールアミン、ジェクノールアミン、メタノールアミン、エタノールブタノールアミン、ジプロバノールアミン、ジブタノールアミン、ジャンタノールアミン、ブロバノールアミン、ジオクタノールアミン等のアルカノールアミン、フールアミン、ジャンタノールアミン、アルカノール基は直鎖状でも分枝状でもよい);及びこれらの混合物等が例示できる。

[0162]

脂肪酸アミドとしては、具体的には、ラウリン酸アミド、ラウリン酸ジエタノールアミド、ラウリン酸モノプロバノールアミド、ミリスチン酸アミド、ミリスチン酸ジエタノールアミド、ミリスチン酸モノプロバノールアミド、バルミチン酸アミド、バルミチン酸・エタノールアミド、バルミチン酸・フロバノールアミド、ステアリン酸アミド、ステアリン酸・フロバノールアミド、オレイン酸アミド、オレイン酸ジエタノールアミド、オレイン酸モノプロバノールアミド、ヤシ油脂肪酸アミド、ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド、ヤシ油脂肪酸・フロバノールアミド、炭素数12~13の合成混合脂肪酸・エタノールアミド、炭素数12~13の合成混合脂肪酸・フロバノールアミド、及びこれらの混合物等が特に好ましく用いられる。

油性剤のうち、好ましいものは、摩擦特性向上効果の点から、多価アルコール部分エステルと脂肪族アミドである。

$[0\ 1\ 6\ 3\]$

上記(H)成分としての油性剤の含有量は任意であるが、摩擦特性の向上効果に優れる点から、組成物全量を基準として、好ましくは0.01質量%以上、より好ましくは0.05質量%以上、さらに好ましくは0.1質量%以上である。また、当該含有量は、析出防止性の点から、組成物全量を基準として、好ましくは10質量%以下、より好ましくは7.5質量%以下、さらに好ましくは5質量%以下である。

$[0\ 1\ 6\ 4\]$

(I) 成分:

任意成分であるが、本発明のすべり案内面用潤滑油組成物には、熱・酸化安定性向上の点から(I)成分として、一般式(40)で表されるトリアゾールおよび/またはその誘導体を添加することができる。

[0165]

【化36】



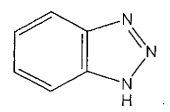
上式中、2つの点線はトリアゾール環に置換する同一または異なる置換基、好ましくは 炭化水素基をそれぞれ表し、両者は互いに結合して環状基、たとえば縮合ベンゼン環を構 成することができる。

トリアゾールおよび/またはその誘導体として好ましい化合物は、ベンゾトリアゾール 及び/又はその誘導体である。 $[0\ 1\ 6\ 6\]$

上記ベンゾトリアゾールとしては、下記式(41)で表される化合物が例示される。

[0167]

【化37】



一般式(41)

[0168]

また、ベンゾトリアゾール誘導体としては、例えば、下記一般式(42)で表されるアルキルベンゾトリアゾールや、一般式(43)で表される(アルキル)アミノアルキルベンゾトリアゾール等が挙げられる。

[0169]

【化38】

$$(R^{90})_{x} \xrightarrow{I} N$$

一般式 (42)

【0170】 【化39】

$$(R^{91})_{y}$$
 N
 R^{92}
 R^{94}

一般式 (43)

[0171]

上記式(42)中、 \mathbf{R}^{90} は炭素数 $1\sim 4$ の直鎖状又は分枝状のアルキル基を、好ましくはメチル基又はエチル基を示し、また \mathbf{x} は $1\sim 3$ 、好ましくは 1 又は 2 の数を示す。 \mathbf{R}^{90} としては、例之ば、メチル基、エチル基、 \mathbf{n} ープロピル基、イソプロピル基、 \mathbf{n} ーブ

チル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基等が挙げられる。式(42)で表されるアルキルベンゾトリアゾールとしては、特に酸化防止性に優れるという点から、 R^{90} がメチル基又はエチル基であり、xが1又は2である化合物が好ましく、例えば、メチルベンゾトリアゾール(トリルトリアゾール)、ジメチルベンゾトリアゾール、エチルベンゾトリアゾール、ゴエチルベンゾトリアゾール、エチルメチルベンゾトリアゾール、ジエチルベンゾトリアゾール又はこれらの混合物等が挙げられる。

$[0 \ 1 \ 7 \ 2]$

[0173]

上記式(43)で表される(アルキル)アミノベンゾトリアゾールとしては、特に酸化 防止性に優れるという点から、 R^{9} 1がメチル基であり、yが0又は1であり、 R^{9} 2が メチレン基又はエチレン基であり、 R^{93} 及び R^{94} が炭素数 $1\sim12$ の直鎖状又は分枝 状のアルキル基であるジアルキルアミノアルキルベンゾトリアゾールやジアルキルアミノ アルキルトリルトリアゾール又はこれらの混合物等が好ましく用いられる。これらのジア ルキルアミノアルキルベンゾトリアゾールとしては、例えば、ジメチルアミノメチルベン ゾトリアゾール、ジエチルアミノメチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)プロピ ルアミノメチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ブチルアミノメチルベンゾトリ アゾール、ジ(直鎖又は分枝)ペンチルアミノメチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は 分枝)へキシルアミノメチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)へプチルアミノメ チルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)オクチルアミノメチルベンゾトリアゾール 、ジ(直鎖又は分枝)ノニルアミノメチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)デシ ルアミノメチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ウンデシルアミノメチルベンゾ トリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ドデシルアミノメチルベンゾトリアゾール;ジメチル アミノエチルベンゾトリアゾール、ジエチルアミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖 又は分枝)プロピルアミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ブチルアミノ エチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ペンチルアミノエチルベンゾトリアゾー ル、ジ(直鎖又は分枝) ヘキシルアミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝) ヘプチルアミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)オクチルアミノエチルベ ンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ノニルアミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直 鎖又は分枝)デシルアミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ウンデシルア ミノエチルベンゾトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ドデシルアミノエチルベンゾトリア ゾール;ジメチルアミノメチルトリルトリアゾール、ジエチルアミノメチルトリルトリア ゾール、ジ(直鎖又は分枝)プロピルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分 枝)ブチルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ペンチルアミノメチル トリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ヘキシルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ (直鎖又は分枝)へプチルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)オクチ ルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ノニルアミノメチルトリルトリ

アゾール、ジ(直鎖又は分枝)デシルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ウンデシルアミノメチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ドデシルアミノメチルトリルトリアゾール、ジエチルアミノエチルトリルトリアゾール、ジエチルアミノエチルトリルトリアゾール、ジエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)プロピルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ベンチルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ベキシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ハプチルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ノニルアジーとは分枝)オクチルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)デシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ウンデシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ウンデシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ドジルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)でシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)でシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ドデシルアミノエチルトリルトリアゾール、ジ(直鎖又は分枝)ドデシルアミノエチルトリルトリアゾール;又はこれらの混合物等が挙げられる。

[0174]

任意成分である(I)成分としてのトリアゾール及び/又はその誘導体の含有量は任意であるが、組成物全量基準で、好ましくは0.001質量%以上、より好ましくは0.005質量%以上である。0.001質量%未満の場合には、トリアゾール及び/又はその誘導体の含有による熱・酸化安定性の向上効果が不十分となるおそれがある。また、トリアゾール及び/又はその誘導体の含有量は、組成物全量基準で、好ましくは1.0質量%以下、より好ましくは0.5質量%以下である。1.0質量%を超える場合は、含有量に見合うだけの熱・酸化安定性の向上効果が得られず経済的に不利となるおそれがある。

[0175]

その他の任意の添加成分:

本発明においては、上述したとおり、基油に(A)成分の分散型粘度指数向上剤を含有させるのみで、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性に優れたすべり案内面用潤滑油組成物が得られるが、その性能を更に向上させる目的で、必要に応じて、さらにさび止め剤、金属不活性化剤、前記(A)の分散型粘度指数向上剤以外の粘度指数向上剤、流動点降下剤、消泡剤等に代表される各種添加剤を単独で、または複数種組み合わせて含有させても良い。

[0176]

さび止め剤としては、具体的には、脂肪酸金属塩、ラノリン脂肪酸金属塩、酸化ワックス金属塩等の金属石けん類;ソルビタン脂肪酸エステル等の多価アルコール部分エステル類;ラノリン脂肪酸エステル等のエステル類;カルシウムスルフォネート、バリウムスルフォネート等のスルフォネート類;酸化ワックス;アミン類;リン酸;リン酸塩等が例示できる。本発明においては、これらのさび止め剤の中から任意に選ばれた1種類あるいは2種類以上の化合物を、任意の量で含有させることができるが、通常、その含有量は、油組成物全量基準で0.01~1質量%であるのが望ましい。

$[0 \ 1 \ 7 \ 7]$

[0178]

前記(A)の分散型粘度指数向上剤以外の粘度指数向上剤としては、具体的には、各種メタクリル酸エステルから選ばれる 1 種または 2 種以上のモノマーの共重合体若しくはその水添物、エチレンー α ーオレフィン共重合体(α ーオレフィンとしてはプロピレン、1 ーブテン、1 ーペンテン等が例示できる)若しくはその水素化物、ポリイソブチレン若しくはその水添物、スチレンージエン水素化共重合体及びポリアルキルスチレン等の、いわゆる非分散型粘度指数向上剤等が例示できる。また前記(A)の分散型粘度指数向上剤以外の清浄分散剤としては、アルケニルコハク酸イミド、スルフォネート、サリシレート、フェネート等が例示される。これらの粘度指数向上剤や清浄分散剤の中から任意に選ばれ

た1種類あるいは2種類以上の化合物を、任意の量で含有させることができるが、通常、 その含有量は、油組成物全量基準で0.01~10質量%であるのが望ましい。

[0179]

流動点降下剤としては、具体的には、各種アクリル酸エステルやメタクリル酸エステルから選ばれる 1 種または 2 種以上のモノマーの共重合体若しくはその水添物等が例示できる。これらの流動点降下剤の中から任意に選ばれた 1 種類あるいは 2 種類以上の化合物を、任意の量で含有させることができるが、通常、その含有量は、油組成物全量基準で 0 . 0 $1 \sim 5$ 質量% であるのが望ましい。

[0180]

消泡剤としては、具体的には、ジメチルシリコーン、フルオロシリコーン等のシリコーン類が例示できる。本発明においては、これらの消泡剤の中から任意に選ばれた1種類あるいは2種類以上の化合物を、任意の量で含有させることができるが、通常、その含有量は、油組成物全量基準で0.0001~0.05質量%であるのが望ましい。

[0181]

用途:

本発明のすべり案内面用潤滑油組成物は、工作機械等のすべり案内面(摺動面)用の潤滑油として特に好適に用いられるが、その他にも例えば、油圧作動油、タービン油、圧縮機油、ギヤ油、軸受油等として使用することができる。

【実施例】

[0182]

以下に実施例および比較例により本発明をさらに説明する。

試験した基油とそれに添加した添加剤の種類とその量は以下に示す。

また、配合した各潤滑油組成物について行なった試験法も同様に下に示す。

得られた試験結果は、表1から表4にまとめて示した。

[0183]

(摩擦特性評価試験)

図1は摩擦特性評価試験に用いた摩擦係数測定システムを示す概略構成図である。図1中、ベッド6上にはロードセル5を介して連結されたテーブル1及び可動治具4が配置されており、さらにテーブル1上には、加工工具の代用物としての重鎮9が配置されている。テーブル1及びベッド6はいずれも鋳鉄からなるものである。また、可動治具4は軸受部を有するもので、当該軸受部は送りネジ3を介してA/Cサーボモータ2に連結されている。A/Cサーボメータ2により送りネジ3を動作させることで、可動治具4を送りネジ3の軸方向(図中の矢印方向)に往復運動させることができる。さらに、ロードセル5はコンピュータ7と、コンピュータ7及びA/Cサーボメータ2はそれぞれ制御板8と電気的に接続されており、これにより可動治具4の往復運動の制御及びテーブル1と可動治具4との間の荷重の測定を行うことができる。

[0184]

このような摩擦係数測定システムにおいて、ベッド6の上面に潤滑油組成物を滴下し、テーブル重鎮9の選定によりテーブル1とベッド6との間を面圧200kPaに調整した後、送り速度60mm/min、送り長さ750mmで可動治具4を往復運動させた。このときのテーブル1と可動治具4との間の荷重をロードセル5(荷重計)により測定し、得られた測定値に基づいて案内面(テーブル1/ベッド6=鋳鉄/鋳鉄)の摩擦係数を求めた。なお、上記試験は慣らし運転を3回行った後に行った。各潤滑油組成物の摩擦係数を表1から4に示す。

[0185]

(スティックスリップ防止性評価試験)

図 2 はスティックスリップ防止性評価装置(プリント アンド バートナーズ(PLINT & PARTNERS)社製TE-77試験機)を示す概略構成図である。図 2 に示した装置は、支持台 1 10 上に下側試験片 1 2、上側試験片 1 1、弾性体 1 0 をこの順で積層し、所定荷重で試験片 1 1、1 2 同士を押し付けながら弾性体 1 0 を支持台 1 10

の面に沿って往復動(すべり運動)させることにより、試験片11、12を摺動させるものである。そして、かかる摺動の際に試験片11、12に加えられる荷重を荷重検出器13により測定することで、試験片11、12間の摩擦係数が求められる。図3は、上記操作で得られる摩擦係数と時間との相関の一例を示すグラフである。図中の Δ μ は摩擦係数の振幅を示している。

[0186]

このような装置を用い、試験片及び条件をすべり案内面用潤滑油評価用に改良したこと以外は文献(トライボロジー学会トライボロジー会議予稿集 東京 1999-5 D17)に示されている方法に準拠して、試験片11、12間に各潤滑油組成物を介在させたときの $\Delta\mu$ を測定した。具体的には、試験片11、12のいずれもJIS G 4051 S45Cを、弾性体10にはクロロプレンゴムをそれぞれ用い、平均すべり速度0.3 mm/s、荷重250Nで試験を行った。得られた結果を表1から4に示す。

[0187]

(水溶性切削液との分離性の評価試験)

潤滑油組成物20mLと水溶性切削液(エマルション型切削液、新日本石油(株)製、JISK 2241「切削油剤」のW1種1号相当品、希釈率10倍)80mLとを100mLメスシリンダに採取した。このメスシリンダに栓をして室温で1分間振とうした後、24時間経過したときの分離状況を観察して分離性を評価した。分離性の評価は以下のようにして行った。

[0188]

図4は振とう後所定時間経過したときのメスシリンダ15内の分離状況の一例を示す説明図である。本試験においては、分離した各層の呼称を、栓14から近い順に泡層(F層)16、油層(O層)17、クリーム層(C層)18、乳化層(E層)19と定め、各層の体積を測定した。得られた結果を表1、2に示す。表に示した数値はF層一O層一C層一E層の体積を示すもので、例えば「0-20-0-80」はF層が $0\,m\,1$ 、〇層が $2\,0\,m\,1$ 、C層が $0\,m\,1$ 、E層が $8\,0\,m\,1$ であったことを意味する。また、C層の体積が小さく、又はC層の体積が $0\,m\,1$ になるまでの時間が短いものほど分離性が良好であることを意味する。

[0189]

(基油)

基油1:溶剤精製バラフィン系鉱油(動粘度68mm²/s(40℃)、粘度指数95)

基油2:1-デセンオリゴマー(動粘度68mm²/s(40℃)、粘度指数140)

基油3:ペンタエリスリトールと炭素数 $5 \sim 12$ の直鎖および分岐飽和脂肪酸とを用いて得られたポリオールエステル(動粘度 $68 \text{ mm}^2/s$ ($40 \text{ \mathbb{C}}$)、粘度指数120)

 $[0\ 1\ 9\ 0\]$

(添加剤)

(A)成分

A 1 : C 1-C18アルキルメタクリレート (90mol%) とモルホリノエチルメタクリレート (10モル%) との共重合体 (数平均分子量8万)

A 2:(1-(18) アルキルメタクリレート(90 mol%)とベンゾイルアミノメタクリレート(10 モル%)との共重合体(数平均分子量 7 万)

(B)成分

B1: N- オレオイルサルコシン

(C)成分

(D)成分

- D1:2,5-ビス(n-ノニルジチオ) -1,3,4-チアジアゾール
- D 2: 硫化エステル(硫黄含有率: 11.4%)

その他添加剤

アミン:ジオクチルジフェニルアミン

 $DBPC: \vec{y}-tert\vec{\tau}$

TCP:トリクレジルフォスフェート

OAP: ジオレイルアシッドホスフェート

〇Ac:オレイン酸

PMA: 01-018アルキルメタクリレート (数平均分子量8万)

イミド:ポリブテニルコハク酸無水物とテトラエチレンペンタミンの反応により得られる

モノタイプポリブテニルコハク酸イミド

[0191]

【表 1 】

実施例	1	2	3	4	5
基油 1	99.4	99.4	99.39	99.37	92.19
2	_	_	_	-	_
3			_	_	_
A 成分	A 1	A 2	A 1	A 2	A 1
	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
B 成分		_	B 1	-	B 1
			0.01		0.01
C成分	_			C 1	<u> </u>
			<u> </u>	0.03	
D成分				_	D 1
					0.2
DBPC	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
アミン	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
その他の添加		_			_
剤					
摩擦係数	0.117	0.116	0.101	0.105	0.110
スティックス	0.013	0.014	0.011	0.010	0.010
リップ防止性					
(Δμ)					
切削液分離性	0.19.1.80	0-19-1-80	0-19-1-80	0-19-1-80	0-19-1-80

[0192]

【表 2】

実施例	6	7	8	9
基油 1	99.25	99.05		_
2	_	_	99.05	-
3	_	_	_	99.05
添加剤				
A成分	A 2	A 2	A 2	A 2
	0.3	0.3	0.3	0.3
B成分	B 1	B 1	B 1	B 1
	0.02	0.02	0.02	0.02
C成分	C 1	C 1	C 1	C 1
	0.03	0.03	0.03	0.03
D成分	-	D 1	D 1	D 1
		0.3	0.3	0.3
DBPC	0.2	0.2	0.2	0.2
アミン	0.1	0.1	0.1	0.1
その他の添加剤		_	<u> </u>	_
摩擦係数	0.099	0.105	0.102	0.100
スティックスリッ	0.010	0.007	0.008	0.006
プ防止性 (Δμ)				
切削液分離性	0-19-1-80	0-19-1-80	0-19-1-80	0-19-1-80

【0193】 【表3】

比較例	1	2	3	4	5
基油 1	99.2	99.2	98.7	98.7	98.7
2	_	_	_		_
3	_	_	_	-	_
添加剤			-	_	_
A成分			_	-	<u> </u>
B成分		_			
C成分		_	-	_	
D成分		_	_	D 1	D 2
				1.0	1.0
DBPC	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
アミン	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
その他の添加剤	ТСР	OAP	ОАс	-	
	0.5	0.5	1.0		
摩擦係数	0.145	0.139	0.150	0.161	0.159
スティックスリッ	>0.05	0.013	0.015	0.018	0.017
プ防止性(Δμ)					
切削液分離性	0-19-1-80	0-17-3-80	0.18.3.79	0-19-1-80	0-19-1-80

比較例	6	7
基油 1	_	
	99.4	99.4
2		_
3	_	_
添加剤		-
A成分	_	_
B成分		<u> </u>
C成分	_	_
D成分	<u> </u>	_
DBPC	0.2	0.2
アミン	0.1	0.1
その他の添加剤	PMA	イミド
	0.3	0.3
摩擦係数	0.163	0.170
スティックスリッ	>0.05	>0.05
プ防止性 (Δμ)		
切削液分離性	0-19-1-80	0-10-12-78

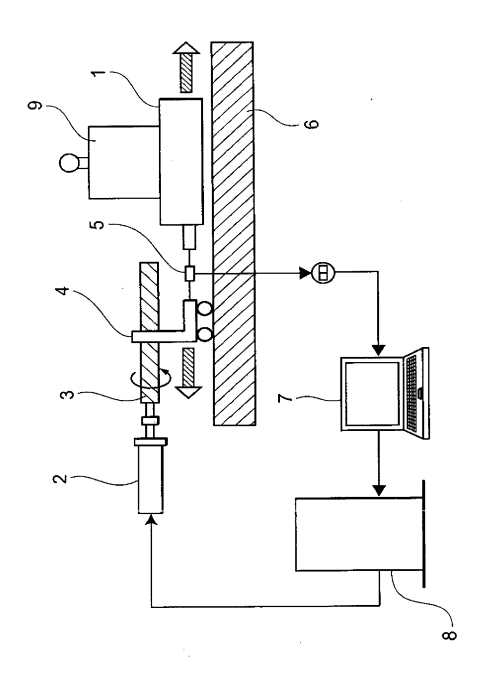
【図面の簡単な説明】

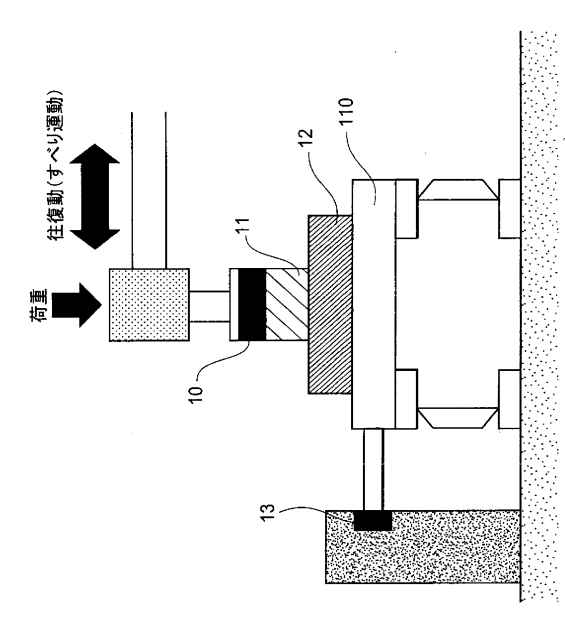
[0195]

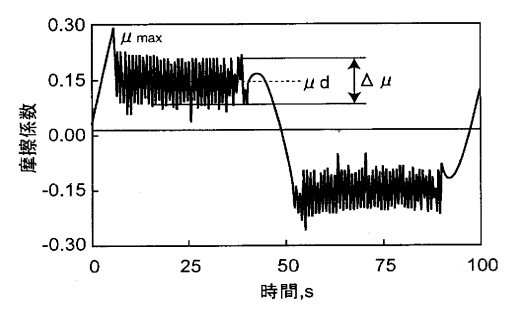
- 【図1】実施例で用いた摩擦係数測定システムを示す概略構成図である。
- 【図2】実施例で用いたスティックスリップ防止性評価装置を示す概略構成図である
- 【図3】図2の装置を用いて得られる摩擦係数と時間との相関の一例を示すグラフで ある。
- 【図4】水溶性切削液に対する分離性の評価試験における各層の分離状況を示す説明 図である。

【符号の説明】

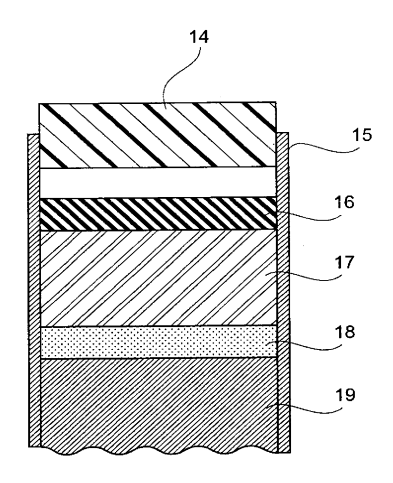
[0196]







【図4】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 工作機械用、特にすべり案内面用潤滑油としては、摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の全てを両立するすべり案内面用潤滑油組成物が要求される。

【解決手段】 鉱油、油脂および合成油の中から選ばれる少なくとも1種を基油に対して、必須成分として(C)分散型粘度指数向上剤を含有するすべり案内面用潤滑油組成物を提供する。特に摩擦特性、スティックスリップ防止性および水溶性切削液との分離性の全てを両立するものである。この点から、数平均分子量が5,000~100,000分散型スチレン一無水マレイン酸エステル共重合体、数平均分子量が5,000~100,000分散型オレフィン共重合、数平均分子量が5,000~100,000分散型オレフィンーメタクリレート共重合体及びこれらの混合物等が好ましく用いられる。

【選択図】 図1

出願人履歴

0 0 0 0 0 0 4 4 4 4 20020628 名称変更 5 0 3 1 5 3 3 5 5

東京都港区西新橋1丁目3番12号新日本石油株式会社